NEW AMIDE DERIVATIVE HAVING VASCULARIZATION INHIBITING ACTION AND ITS USE

Publication number: JP10259176 Publication date: 1998-09-29

Inventor: INABA TAKAYUKI; TADA HIRONORI; IWAMURA

HIROYUKI Applicant: JAPAN TOBACCO INC

Classification:

- international:

A61K31/4406; A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/47; A61K31/472; A61K31/495; A61K31/496; A61K31/535; A61K31/536; A61K31/5375; A61K31/5377; A61K31/538; A61K31/55; A61K31/551; A61P27/02; A61P29/00; A61P35/00; A61P43/00; C07C235/54; C07C235/56; C07C237/40; C07C237/42; C07C255/57; C07C309/72; C07D213/80; C07D217/24; C07D263/56; C07D263/58; C07D265/36; C07D295/08; C07D295/10; C07D295/12; C07D413/12; C07D498/04; A61K31/165; C07D243/00; A61K31/165; A61K31/21; A61K31/42; A61K31/423; A61K31/44; A61K31/4402; A61K31/4406; A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/47: A61K31/472: A61K31/495: A61K31/496: A61K31/535; A61K31/536; A61K31/5375; A61K31/55; A61K31/551; A61P27/00; A61P29/00; A61P35/00; A61P43/00; C07C235/00; C07C237/00; C07C255/00; C07C309/00: C07D213/00: C07D217/00: C07D263/00: C07D265/00; C07D295/00; C07D413/00; C07D498/00; A61K31/165; (IPC1-7): C07C235/56; A61K31/165; A61K31/245; A61K31/255; A61K31/42; A61K31/44;

A61K31/47; A61K31/495; A61K31/535; A61K31/55; C07C235/54; C07C237/40; C07C237/42; C07C255/57; C07C309/72; C07D213/80; C07D217/24; C07D243/14; C07D263/56; C07D263/58; C07D265/36; C07D295/08; C07D295/10; C07D295/12; C07D413/12; C07D498/04

C07D243/14: A61K31/165; A61K31/245; A61K31/255; A61K31/42; A61K31/423; A61K31/44; A61K31/4402;

Application number: JP19970084463 19970317 Priority number(s): JP19970084463 19970317

Report a data error here

Abstract of .IP10259176

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a vascularization inhibitor selectively suppressing a vescularization process and capable of curing arthritis, retinopathy, psoriasis, tumor, etc., by including an amide derivative. SOLUTION: This medicine contains an amide derivative of the formula (R<1>. R<2>, R<4>, R<7>, R9 and R<10> are each an alkoxy, etc.; R<3> and R<8> are each an alkoxy, an aralkyloxy, etc.; R<5> is an alkenyl, etc.; R<6> is an alkyl, etc.; or R<2> and R<3> . R<5> and R<6>. R<7> and R<8>, etc., are respectively formable of a condensed ring together with a six-membered ring), etc., or its salt. The compound of the formula is a new compound and 4-benzyloxy-N-(4benzyloxyphenyl)-3- methoxybenzamide is exemplified. The compound of the formula selectively suppresses propagation of vascular endothelial cells and is suppressible formation of a new blood vessel in a granulation by an oral administration with a slight side effect in a mouse air porch model.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出屬公開番号

特開平10-259176

(43)公開日 平成10年(1998) 9 月29日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	F I						
C 0 7 C 235/56			C 0 7 C 235/56						
A 6 1 K	31/165	ADS		A 6	1 K	31/165		ADS	
	31/245	ADU				31/245		ADU	
	31/255	ABL				31/255		ABL	
	31/42					31/42			
			審查請求	未請求	請求	項の数40	FD	(全106頁)	最終頁に続く
(21)出願番	号	特顧平9-84463		(71)	(71)出願人 000004569 日本たばこ産業株式会社				
(22)出顧日		平成9年(1997)3月17日	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号					番1号	
				(72)	(72)発明者		隆之		
						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
				ļ		業株式	会社医	薬総合研究所!	内
				(72)	発明者	多田	博紀		
						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
						業株式	会社医	英総合研究所	勺
				(72)	発明者	岩村 i	浩幸		
						大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産
						業株式:	会社医	集総合研究所	勺
				(74)	代理人	、弁理士	大東	輝雄	
				1					

(54) 【発明の名称】 血管新生阻害作用を有する新規アミド誘導体及びその用途

(57)【要約】

(修正有)

阻害剤。

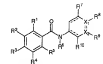
【課題】 選択的に血管新生過程を抑制することによ り、新生血管がもたらす生体にとって不利な現象。すな わち関節炎、網膜症、乾せん、腫瘍の進展を抑制し、か つ副作用が少ない新規化合物を提供する。

【解決手段】 一般式「I]

【化1】

(式中、R1、R2、R4、R7、R9及びR10はアルコキ シ基等であり、R³、R⁸はアルコキシ基、アラルキルオ キシ基等であり、R6はアルケニル基等であり、R6はア ルキル基等であり、また、R2とR3、R5とR6、R7と R®等が一緒になって6員環と共に縮合環を形成しても よい。) 等で示されるアミド誘導体若しくはその製薬上 許容される塩及びそれら化合物を含有してなる血管新生

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記一般式[1] 【化1】



【式中、R- 1 は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基又は $^{-}$ NR+ 1 R12(ここでR 1 B及びR- 1 2は、同一又は異なって水素原子又はアシル基である。)であり、R- 1 8は、無銀アルキル基、アラルキル基又はシクロアルキル基である。)であり;R- 1 8は $^{-}$ 8、 $^{-}$ 9に日 $^{+}$ 9に日 $^{-}$ 8、 $^{-}$ 9に日 $^{+}$ 9に入る。)であり;R- $^{-}$ 8に入る。 $^{-}$ 9に日 $^{+}$ 9に入る。 $^{-}$ 8に入る。 $^{-}$ 9に日 $^{+}$ 9に入る。 $^{-}$ 8に入る。 $^{-}$ 8に入る。 $^{-}$ 9に入る。 $^{-}$ 8に入る。 $^{-}$ 9に入る。 $^{-}$ 9に入る。

(式中、R14は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよいペテロアリール基、置換されてもよい所はアルキル基、シクロアルキル基、アシル基、アルケニル基とは水素原子であり、X3は一〇一、一NHC〇一、一〇S〇2一、一NR¹⁷一(ここでR17は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり、mは0又は170至5の整数であり、R¹⁵及びR16は、同一又は異なって水素原子、低級アルコキシ基、アミノ基、低級アルキル基、カルボキシ基又は水酸塞である。)であり、XはR¹²とR³が一緒になってて作り31

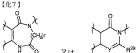
(式中、R¹®は覆換されてもよいフェニル基。覆換されてもよいペラロアリール基。置換されてもよいアラルト ル基、低級アルキル基。低級アルマト基。置換されて もよいアミノ基、水酸基、ニトロ基、アルデトド基又は 水楽順子である。)であり、R4は水紫原子又は一〇R 「9 (ここでR*19は、低級アルキル基、アラルキル基又は シクロアルキル基である。)であり、又はR®とR*が一 緒になって 【化4】

(式中、 R^{20} は一 $(CH_2)_9$ $-R^{24}$ (ここで R^{24} は、置 換されてもよいフェニル基。置換されてもよいペテロア リール基。置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、 低級アルコキシカルボニル基、水酸基又は水素原子であ る。)であり、Pは0又は1乃至5の整数であり、 R^{21} は、水素原子又は 【化5】

であり、又はR²⁰とR²¹が一緒になって 【化6】



(式中、R²³及びR²⁶は同一又は異なって低級アルキル基、低級アルコシキル基又は水業原子である。)であり、nはの又は1であり、R²³は、一(CH₁)。R²³(ここでR²⁷は、置換されてもよいアリール基又は置換されてもよいペテロアリール基であり、qは0又は1万季5の整数である。)であり、R²³は、水業原子又は低級アルキル基であり、R²⁴は、水業原子、エトロ基 アルケニル基又は一NHR²⁸(ここでR²⁸は、水業原子、アシル基又は一NHR²⁸(ここでR²⁸は、水業原子、アシル基又は一NHR²⁸(ないまなどのであり、R²⁴は、水素原子、Xは配数アルコキシカルボニルであり、R²⁴は、水素原子又は置強されてもよい低級アルキル基であり、又はR²⁸とR⁴が一緒になって



又は単結合であり、tは0又は1万至5の整数であり、R³⁰は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよい ヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、水素原 子、木酸基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキン基、シクロアルキル基、アシル基、シアノ基又は COOR32 (ここでR3*は、水素原子又は低級アルキル基である。)であり;R3は、水素原子、低級アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子、一〇R3*(ここでR3*は、水素原子、低級アルキル基では、水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基である。)又は一〇のNHR3*(ここでR3*は、水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基である。)であり、又はR1とR2*に将着しくはR8*とR3*が一緒になって

(式中、R²⁵は置換されてもよい低級アルキル基、置換されてもよいアリール基、密検されてもよいヘテロアリール基、水敷基、低級アルコキン基、ニトロ基、アリメ基又はカルボキシ基である。)であり;R¹³は未原子又は一〇R²⁶(ここでR²⁶は、水素原子、低級アルキル基、フェニル基又はアラルキル基である。)であり;X₁及びX₂は、同一又は異なって炭素原子又は窒素原子であり;

【化10】

__

は 【化11】

又は

である。)により表されるアミド化合物又はその製薬上 許容される塩を有効成分として含有する血管新生阻害 利。

【請求項2】 一般式 [1] において、R*がーX。 (CH₂)。-R¹⁴(X₈、m及びR*¹⁴這請求項 1記載の 通りである。)であり、R*が一X₄ - (CH₂)。-R³⁰ (X₄、 t及びR³⁰は請求項 1記載の通りである。) で あり、R*が水業原子である請求項 1記載の血管新生阻 害剤

【請求項3】 一般式[1]において、R³が 【化12】

(式中、R¹⁵及びR¹⁶は請求項1記載の通りである。) であり、R⁵が水素原子である請求項1記載の血管新生 阴害剤。

【請求項4】 一般式[1]において、R²とR³が一緒 になって

【化13】

(式中、R¹⁸は請求項1記載の通りである。)であり、R⁵が未願子である請求項1記載の血管新生阻害剤。 【請求項5】 一般式[1]において、R³とR⁴が一緒 になって

【化14】

(式中、R²⁰、R²¹、R²²、R²³及びnは請求項1記載 の通りである。)であり、R⁶が水素原子である請求項 1記載の血管新牛阴害剤。

【請求項6】 一般式 [1] において、R⁶とR⁶が一緒 になって

【請求項7】 一般式 [1] において、 R^7 と R^8 若しくは R^8 と R^9 が一緒になって

【化16】

(式中、R³⁵は請求項1記載の通りである。) であり、 R⁵が未業原子である請求項1記載の通金管生阻害剤。 【請求項8】 一般式 [1] において、R³が一×3。 (CH₂)。-R¹⁵(ここで×3は一〇一であり、mは1 であり、R¹⁵は置換されてもよいフェンル基である。) であり、R⁸が水素原子である請求項1記載の化合物又 は製薬上路等されるもの塩。

【請求項9】 一般式 [1] において、 R^8 が $-X_4$ - $(CH_2)_+$ $-R^{30}$ (ここで X_4 は- O - であり、tは1Xは2であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であ

る。)であり、R⁵が水素原子である請求項1記載の化 合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項10】 一板式 [1] において、R°が一X₈ ー (CH₂)。 R¹⁴(ここでX₈は一〇一であり、mは1 であり、R¹⁴は置換されてもよいフェニル基である。) であり、R¹⁸が一X₄ ー (CH₂)、 - R²⁰(ここでX₄は 一〇一であり、tは1又は2であり、R²⁰は置換されて もよいフェニル基である。)であり、R¹⁸が水業原子で ある請求項1記載の化合物又は製薬上許容され得るそれ 5の塩。

【請求項11】 ─般式[1]において、R²、R⁷、R ⁹及びR¹⁰が水素原子であり、R¹がメトキシ基であり、 X₁及びX₂が炭素原子である請求項10記載の化合物又 は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項12】 一般式[1]において、

【化17】

が

【化18】

である請求項11記載の化合物又は製薬上許容され得る それらの塩。

【請求項13】 一般式[1]において、

【化19】

が 【化20】

である請求項11記載の化合物又は製薬上許容され得る それらの塩。

【請求項14】 一般式[1]において、R³が 【化21】

(式中、R¹⁵及びR¹⁶は請求項1記載の通りである。) であり、R⁵が水素原子である請求項1記載の化合物及 び製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項15】 一般式 $\{1\}$ において、 \mathbb{R}^8 が $-X_4$ - $(CH_1)_1$ $-\mathbb{R}^{30}$ (ここでX4は- O- であり、 \mathbb{R}^3 いるり、 \mathbb{R}^3 - 第31は置換されても、 \mathbb{R}^3 たいフェルをさわり、 \mathbb{R}^1 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3

【請求項16】 一般式[1]において、R²とR³が一 緒になって

【化22】

(式中、 R^{18} は請求項1 記載の通りである。)であり、 R^{5} が水素原子である請求項1 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項1 7】 一般式 [1] において、 \mathbb{R}^{s} が一 X_{s} - ($\mathbb{C}H_{c}$) + \mathbb{R}^{2s} (ここ \mathbf{X}_{s} (\mathbf{t} - \mathbf{O} - \mathbf{C} あり、 \mathbf{t}) \mathbf{t} (\mathbf{t}) \mathbf{x} (\mathbf{t} - \mathbf{x}) \mathbf{x} (\mathbf{t}) \mathbf{x} (\mathbf

【請求項18】 一般式[1]において、R³とR¹が一 緒になって

[4:23]

(式中、 R^{12} 、 R^{12} 、 R^{12} R^{12} R^{13} R^{1

【請求項20】 一般式 [1] において、R3とR4が一 緒になって 【化24】

(式中、R²⁰、R²¹及びnは請求項1記載の通りである。)である請求項18記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項21】 一般式 [1] において、 R^{20} は一(C H_2) $_9$ $_-$ R²⁴ (ここでpは1であり、 R^{24} は置換されてもよいフェニル基である。) であり、nは1であり、 R^{24} は

【化25】

=0

である請求項20記載の化合物又は製薬上許容され得る

それらの塩。 【請求項22】 一般式[2] 【化26】

(式中、取っは低級アルコキン基、置換されてもよいア ミノ基: R3°、R3°及びR4°は、同一又は異なって水素 原子、水酸基. 低級アルキレ基、シアノ基。置換されて もよいアミノ基。低級アルコキシ基、置換されてもよい アリール基。置換されてもよいペテロアリール基、置換 されてもよいアラルキレ基。低級アルコキシルボニル 基であり、uは0又は1であり; vは0又は1乃至5の 数は製業上計等され得るそれもの塩。

【請求項23】 一般式[2]において、uが1であり、vが1であり、vが1であり、R⁸⁸、R⁸⁷及びR⁸⁸が、同一又は異なって水素原子又は低級アルコキシ基である請求項22 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項24】 一般式[1]において、R⁶とR⁶が一 緒になって

【化27】

(式中、r、Y及びR²³は請求項1記載の通りであ る。)である請求項1記載の化合物又は製薬上許容され 得るそれらの塩。

【請求項 25 】 一般式 [1] において、 \mathbb{R}^3 が $- X_0$ (\mathbb{C}^2 に $(\mathbb{C}^2$ に \mathbb{C}^3 に \mathbb{R}^3 に $\mathbb{R$

【請求項26】 一般式[1]において、 R^7 と R^8 若しくは R^8 と R^9 が一緒になって

【化28】

(式中、R35は請求項1記載の通りである。) であり、

R⁵が水素原子である請求項1記載の化合物又は製薬上 許容され得るそれらの塩。

[請求項27] 一般式[1]において、R*が一×2-(CH₂)_n-R¹⁶(ここでX₃は→0一であり、mid1 であり、R¹⁶は温鏡されてもよいフェニル基である。) であり、R²、R⁷及びR¹⁰が水業原子であり、R²⁵は置 焼されてもよいフェニル基である。)である請求項26 転載の化合物ス役組載 上神祭之九得るそれらの塩

【請求項28】 実施例化合物4-ベンジルオキシ-N (4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(trans-4 -ベンジルオキシシクロヘキシル)-3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド 4-ベン ジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)ベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシフェニル)-3,5-ジメトキシベンズアミド、4 ーベンジルオキシーN-(4ーベンジルオキシー3ーブ ロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベン ジルオキシーN- (4-ベンジルオキシ-3-クロロフ ェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシーN-(4-ベンジルオキシ-3-メトキシフェニ ル)-3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ -N-(4-ベンジルオキシ-3,5-ジメトキシフェ ニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキ シーN-(4-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニ ルフェニル)-3-メトキシベンズアミド、4-ベンジ ルオキシ-N-[4-ベンジルオキシ~3-(N-メチ ルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシN-(6-ベンジルオキシ-3 ーピリジル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(3.4-ジメトキシ ベンジルオキシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(4-メトキシベンジルオキシ)ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(3-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキフェニル) -3-メトキシ-4-(2-メトキシベンジルオキシ) ベンズアミド、4-ベ ンジルオキシー3-メトキシ-N-(4-メトキシフェ ニル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキ シーN-フェニルベンズアミド、4-ベンジルオキシー 3-メトキシーN-(4-フェニルオキシフェニル)べ ンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-エトキシ カルボニルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4 -ベンジルオキシ-N-(3-ブロモフェニル)-3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3 −クロロフェニル) −3−メトキシベンズアミド 4− ベンジルオキシー3-メトキシ-N-(2-フェニルベ ンゾオキサゾールー5-イル) ベンズアミド、4-ベン

ジルオキシー3-メトキシ-N-(2-フェニルベンゾ オキサゾールー6ーイル) ベンズアミド、4-ベンジル オキシーN-(4-プロモフェニル)-3-メトキシベ ンズアミド. 4-ベンジルオキシ-N-(4-シクロへ キシルフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシー3-メトキシ-N-[4-(2-スチリ ル)フェニル] ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N (4-シアノメチル)-3-メトキシベンズアミド。 4-ベンジルオキシ-N-(4-シアノフェニル)-3 -メトキシベンズアミド、N-(4-ベンゾイルフェニ ル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4ーベンジルオキシー3ーメトキシーN-「4-(N-フェニルカルバモイル)フェニル]ベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-「4-(N-ジメチルカ ルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミド. 4-ベンジルオキシ-N-(4-モルホリノカルボニル フェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジル オキシー3-メトキシーN-[4-(N-モルホリノエ チルカルバモイル)フェニル]ベンズアミド、4-ベン ジルオキシ-N-(4-ヒドロキシフェニル)-3-メ トキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキ ンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ジメチル アミノエトキシフェニル) -3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-モ ルホリノエトキシフェニル) ベンズアミド、4-ベンジ ル)フェニル] ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N (4-ベンジルフェニル) -3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(6-メ トキシー3ーピリジル) ベンズアミド、4-ベンジルオ キシーN-(6-クロロ-3-ピリジル)-3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-エト キシカルボニルメトキシフェニル)-3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(trans-4 -ヒドロキシシクロヘキシル)-3-メトキシベンズア ミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド、 2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル オキシフェニル) -5-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーN- (trans-4-ベンジルオキシ シクロヘキシル) -5-メトキシ-2-ニトロベンズア ミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズ アミド、4-ベンジルオキシ-5-メトキシ-N-(4 ーモルホリノエトキシフェニル)ー2ーニトロベンズア ミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -5-メトキシベンズ アミド、2-アリル-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミ

ド、4-ベンジルオキシ-N-(6-ベンジルオキシ-3ーピリジル)-3-メトキシ-2-「(E)-1-プ ロペニル] ベンズアミド、N-(4-アミノフェニル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド、N (4-ベンジルアミノフェニル)-4-ベンジルオキ シー3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシー N-(4-ジベンジルアミノフェニル)-3-メトキシ ベンズアミド、N-(4-ベンゾイルアミノフェニル) -4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド、4 -ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシファニ ル) -2-ブロモー5-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシーN- (4-ベンジルオキシフェニル)-2-シアノ-5-メトキシベンズアミド、4-ベンジル オキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2.5-ジメトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-5-ニトロベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-2-ニトロ ベンズアミド、2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズ アミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N (3-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベン ズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシー N-(2-K) $\sum_{i=1}^{N} (2-K)$ ンズアミド及び4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) - 2 - (エトキシカルボニルアミ ノ) -3-メトキシベンズアミドからなる群より選ばれ る請求項8記載の化合物又はその製薬上許容され得るそ れらの塩.

【請求項29】 実施例化合物N-(4-ベンジルオキ シフェニル)-3,4-ジメトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ヒドロキシ-3 -メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -3, 4, 5-トリメトキシベンズアミド、<math>N(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー4 ーペンチルオキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオ キシフェニル)-3-メトキシ-4-(3-メチルブチ ルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -3-メトキシ-4-(2-メチルプロビルオ キシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニ ル)-4-エトキシ-3-メトキシベンズアミド、4-アリルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -3-メトキシ-4-プロポキシベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ブチル オキシー3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-フェニルスル ホニルオキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -3-メトキシ-4-(2-フェネチルオキ シ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニ

ル)-3-メトキシ-4-(4-フェナシルオキシ)ベ ンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4,5-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミド、3-ベ ンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -4-シクロペンチルオキシ-3-メトキシ ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-シクロ ヘキシルメチルオキシ-3-メトキシベンズアミド、N - (4-ベンジルオキシフェニル) - 2、4、5-トリ メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェ ニル) -3-メトキシ-4-(4-ピコリルオキシ) ベ ンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(3-ピコリルオキシ)ベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シ-4-(2-ピコリルオキシ)ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-クロロエ トキシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベン ジルオキシファニル) -4- (2-ジメチルアミノエト キシ)-3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(2-モルホ リノエトキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキ シフェニル) -3-メトキシ-4-「2-(4-メチル ピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-ジメチル アミノエトキシ) -3-メトキシ-2-ニトロベンズア ミド、4-「2-(N、N-ジメチルアミノ)エトキ シ] -3-メトキシ-6-ニトロ-N-「4-(2-フ ェネチル)フェニル]ベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル)-6-ニトロベンズアミ ド、4-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンゾイルアミノー N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベ ンズアミド、4-ベンジルアミノ-N-(4-ベンジル オキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ジメチルアミノ -3-メトキシベンズアミド、4-アミノ-3-メトキ シーN-「4-(2-フェネチル)フェニル ベンズア ミド、2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メト キシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル)アミド、アーメトキシー2-フェ ニルーベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベ ンジルオキシフェニル) アミド、2-(3,4-ジメト キシベンジル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミ ド、2-(3、4-ジメトキシベンジル)-7-メトキ シベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、N-(4-ベンジルオキシ

フェニル) -3, 4-5ゾメトキシ-2-ニトロペンズア \times ド、2-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニ \times ル) -3, 4-5ゾメトキシ-ベンズアミド、2-アミノ-3, 4-5ゾメトキシ-N-[2-メトキシ-4-{N-(4-ベンジルオキシ) フェニルカルバキイル} フェニル) -4 -(2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン-3-4-1-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン-3-4-1-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン-3-4-1-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナジリン-3-4-1-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキケジスアミド

【請求項31】 実施例化合物3-ベンジル-4-オキ

ソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸

(4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-オキソー 3-(ピリジン-2-イルメチル)-3.4-ジヒドロ キナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、3-(4-メトキシベンジル)-4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(3-メトキシベンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキ ナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド、3-(2-メトキシベンジル)-4-オ キソー3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3,4 -ジメトキシベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒド ロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシ フェニル)アミド、3-(2-ブロモベンジル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(ナフ

タレン -2 -4 ν ν +2 ν +3 ν +4 ν +4

-3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) -ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-ニトロ ベンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-オキソー3-(ピリジン-3-イルメチル) -3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル)アミド、3-(3-シアノ ベンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)ア ミド、3-(3-プロモベンジル)-4-オキソー3. 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル)アミド、3-(2-シアノベンジ ル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 3-(ナフタレン-1-イルメチル)-4-オキソー 3. 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(4-シアノベ ンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、3-ベンジル-4-オキソ-3、4-ジヒドロキナ ゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジル オキシシクロヘキシル) アミド、4-オキソー3-フェ ネチル-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) アミド及び3-ベンジル-2-メチル-4-オキソー 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベ ンジルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれる 請求項19記載の化合物又はその製薬上許容され得るそ れらの塩。

【請求項32】 実施例化合物3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 4-ベンジルオキシフェニルアミド、3-オキ ソ-4-(3-ピコリル)-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1.4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-フェネチル-3 -オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、3-オキソー4-(2-ピコリル)- 4 - ジヒドロー2H - ベンゾ「1,4]オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、3-オキソ-4-(4-ピコリル)-3、4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(2-ヒドロキシエチル)-3-オキソー3.4-ジヒ ドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-「4-(N. N-ジメチルアミノ) ブチル1-3-オキ ソー3.4ージヒドロー2Hーベンゾ「1.4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プ

ロビル]-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル) アミド、4-(エトキシカルボニ ルメチル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ「1、4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベ ンジルオキシフェニル)アミド、4-(カルボキシメチ ル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド、4-(6-クロロピリジン -3-イルメチル)-3-オキソ-3、4-ジヒドロー 2H-ベンゾ「1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-オキソー 4-フェネチルー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ 「1.4]オキサジン-7-カルボン酸(trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)アミド、3-ベン ジルー2-オキソー2、3-ジヒドロベンゾオキサゾー アミド、3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド及び4-ベンジル-3,4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル) アミドからなる群より 選ばれる請求項20記載の化合物又はその製薬上許容さ れ得るそれらの塩.

【請求項33】 実施例化合物4-ベンジル-3-オキ ソー3、4ージヒドロー2Hーベンゾ[1、4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-(3-フルオロベンジル) -3-オキ ソー3.4ージヒドロー2Hーベンゾ「1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-(4-ニトロベンジル) -3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジ $\lambda = 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)$ アミド、4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-(4-シアノベンジル)-3-オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド. 4-(3-シアノベンジル)-3-オキソ-3,4 -ジヒドロ-2H-ベンゾ「1.4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 4-(4-メトキシベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1.4]オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4 - (3-メトキシベンジル)-3-オキソー3、4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カル ボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(2-メトキシベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7~カルボ

ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(2-フルオロベンジル)-3-オキソー3,4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2-シアノベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒド ロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(4 ーフルオロベンジル) -3-オキソ-3,4-ジヒドロ 2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-ベンジ ル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸(4-シクロへ キシルメトキシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1,4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-イソブトキシフェニ ル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 [4-(2-フェニルエチル)フェニル]アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-エトキシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1, 4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-モルフォリノフェニ ル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-プロポキシフェニル)アミド、4-ベンジ ルー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (1-ベンジ ルピペリジン-4-イル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-フェノキシフェニ ル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-フェニルアミノフェニル) アミド、4-ベ ンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 4-(2-カ ルボキシー(E) -エテニル) フェニルアミド 4-ベ ンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-カルボ キシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー 4 - ジヒドロー2H - ベンゾ「1,4]オキサジン -7-カルボン酸 [4-(2-カルボキシエチル)フ ェニル] アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カ ルボン酸 「4-(ピリミジン-2-イルスルファモイ ル)フェニル]アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - シアノメチルフェニル) アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ「1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

(4-ベンジルフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1,4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-シアノフェニル)ア ミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 [4-(ピリジン-2-イルメトキシ)フェニル]アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 「4-(ピリジン-3-イルメトキシ)フェニル]アミ ド、ヨウ化、3-「4-(4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン -7-カルボキサミド)フェノキシメチル]-1-メチ ルピリジニウム、ヨウ化2-「4-(4-ベンジル-3 -オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4] オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル] -1-メチルビリジニウム、4-ベンジル-3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ヒドロキシフェニル)アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンゾイルメトキシフェニル) アミド、4-ベン ジルー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-モルホ リノエトキシフェニル)アミド、4-ベンジル-3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4]オキ サジン-7-カルボン酸(trans-4-ベンジルオ キシシクロヘキシル)アミド、4-(3-シクロペンチ ルオキシー4-メトキシベンジル)-3-オキソ-34 -ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 4-ベンジル-5-ブロモ-3-オキソ-3、4-ジヒ ドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド及び4-ベンジルー5-メトキシー3-オキソー3、4-ジヒド ロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(2 -ニトロベンジル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(3,4 ージメトキシー2-ニトロベンジル)-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4] オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)ア ミド及び4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキソ-3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 -カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド からなる群より選ばれる請求項21記載の化合物又はそ の製薬上許容され得るそれらの塩。

【請求項34】 実施例化合物7-メトキシカルボニル -4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン、4-

(2-メトキシ-5-ニトロベンジル)-7-メトキシ カルボニルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2H-ベ ンゾ「1,4]オキサジン、7-メトキシカルボニルー 4-(4-メトキシカルボニル-3-ニトロベンジル) -3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン、7-カルバモイル-4-(2-メトキ シー5-二トロベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒ ドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン、7-カルバ モイルー4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー 4 - ジヒドロー2H - ベンゾ「1,4]オキサジ ン、7-メチルカルバモイル-4-(3-ニトロベンジ μ) - 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン、4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1. 4]オキサジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド、4 (3-二トロベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒ ドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 ヒドロキシアミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 ヒドロキシメチルア ミド及4-(3-二トロベンジル)-3-オキソー3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 カルボン酸 メトキシメチルアミドからなる群より選 ばれる請求項23記載の化合物又はその製薬上許容され 得るそれらの塩。

【請求項35】 実施例化合物6-ベンジルオキシー2 (4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシー2 H-イソキノリン-1-オン、8-シクロペンチルオキ シーN-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メ トキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7 -ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニ ル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェ ニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン -4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシフ ェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリ ン-4-オン、7-ヒドロキシ-8-メトキシ-3-(4-メトキシフェニル)-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロキ シフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナ ゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロ キシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キ ナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒド ロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒ ドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H ーキナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオ キシ-3-(2-ベンジルオキシフェニル)-8-メト

キシー2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシー3-(4-ベンジルオキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジルオキシ フェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン、3-(4-ベンジルオキシフェニル) -7,8-ジメトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン -4-オン、7,8-ジメトキシ-3-(4-エトキシ カルボニルフェニル) -2-メチル-3H-キナゾリン -4-オン、7、8-ジメトキシ-N-「2-メトキシ -4-(メトキシカルボニル)フェニル]-2-メチル -3H-キナゾリン-4-オン、N-(4-ベンジルオ キシフェニル) -4-(7.8-ジメトキシ-2-メチルー4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-3-イ ル)-3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ -3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ -3H-キナゾリン-4-オン、7、8-ジメトキシー 3-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニ ル)-3H-キナゾリン-4-オン、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシ-4-オキソー3、4-ジヒドロキシキナゾリン-3-イル) -3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ-3 - (4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシー (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジメトキシ - (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-6-ニトロー(1H, 3H)-キナゾ リン-2,4-ジオン、7-ベンジルオキシ-3-(4 -ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-5-ニト ロー (1H, 3H) ーキナゾリンー2, 4-ジオン、 7,8-ジメトキシ-3-(4-エトキシカルボニルフ ェニル) - (1H, 3H) - キナゾリン-2, 4 - ジオ ン、8-シクロペンチルオキシ-3-(4-エトキシカ ルボニルフェニル) - 7 - メトキシー(1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7, 8-ジメトキシ-3 (2-メトキシー4-メトキシカルボニルフェニル) - (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメ トキシー2, 4-ジオキソー1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロー2H-キナゾリン-3-イル)-3-メトキシベ ンズアミド、8-ベンジルオキシ-4-(4-ベンジル オキシフェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロー 1H-ベンゾ「e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5-ジ オン、8-ベンジルオキシ-4-(3-ベンジルオキシ フェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ [e] [1,4] ジアゼピン-2,5-ジオン及 び4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ -3.4-ジtドロ-1H-ベンゾ [e] [1.4]ジ アゼピンー2、5ージオンからなる群より選ばれる請求 項24記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれら の塩

【請求項36】 請求項8から35のいずれかに記載の アミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩と医薬 的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。

【請求項37】 請求項1から7記載のアミド誘導体又 は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる糖尿病 性網膜症治療剤。

【請求項38】 請求項1から7記載のアミド誘導体又 は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる抗腫瘍 剤。

【請求項39】 請求項1から7記載のアミド誘導体又 は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなる抗炎症 剤。

【請求項40】 請求項1から7記載のアミド誘導体又 は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してなるリュウ マチ性関節炎治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 条売明法、血管新任阻害薬と して有用なアミド誘導体に関するものであり、該誘導体 は、リューマチ性関節炎、糖尿病性網膜症、腫瘍増殖に おいて、その発症または進展に深く関わっていると考え られる血管新生を抑制する化合物群であり、それらの疾 患の治療薬として有用である。

[0002]

【従来の技術】血管新生は、本来胎盤形成、胎児の成長 等における重要な現象であるが、ある病態においては異 常な血管新生を誘発し、疾患の発症または進展に深く関 わる場合がある。即ち、関節炎におけるパンヌスとよば れる肉芽の増殖、糖尿病患者で網膜に発生し失明の原因 となる糖尿病性網膜症、乾せん、あるいは癌腫瘍の増殖 において血管の新生は重要な要因であるとされている。 血管新牛は、1)プロテアーゼによる血管基底膜の分 解、2)内皮細胞の遊走、3)内皮細胞の増殖、4)管 腔形成、という過程を経て起こると考えられている。従 来、basic fibroblast growth factor (bFGF)は内皮細 胞に対する遊走、増殖作用が知られ、新生血管を誘発す る因子であることが知られていた。さらに近年、vascul ar endothelial growth factor (VEGF)が、病態組織、 特に低酸素下での誘導、強力な内皮細胞増殖作用などか ら注目されており、bFGFとともに血管新生の重要な因子 として考えられている。

【0003】このような技術官景のもとに、最近、血管 新生阻害作用を有する化合物の概告が数多くなされている。例えば、フマギロール誘導体として、特開平3-7 270号公報、特開平3-7271号公報、特開平3-14571号公報、特開平3-7222号公報、特開平 5-969号公報が報告され、シクロへキセン誘導体 しては、特開平2-76866号公報、特開平2-85

2.7.2号公報。特開平2-2.8.6.6.1.7号公報。特開平 3-279376号公報 特開平4-297469号公 報、特開平8-183752号公報が報告され、アザス ピロ「2.5]オクタン誘導体として、特開平8-18 3788号公報が報告されている。イミダゾール誘導体 としては、特闘平5-39221号公報、特闘平5-5 1383号公報、特開平7-33658号公報、特開平 7-33745号公報、特表平8-506594号公報 が報告され、チエノ誘導体としては、特開平6-336 484号公報、特開平7-2668号公報、特開平7-149644号公報が報告されている。ステロイド類と しては、特表昭63-501292号公報、特表平4-506066号公報、特表平5-507912号公報、 特表平7-501081号公報、WO95/26974 号公報が報告されている。その他、アントラサイクリン 系化合物としては、特開平2-288831号公報、特 開平2-288892号公報が報告され、アスコルビン 酸誘導体としては、特闘平6-219943号公報、特 開平6-219944号公報が報告されている。天然物 由来の化合物としては、特開平4-224559号公 報、特開平5-255366号公報が報告され、またこ れらの他に特開昭59-176299号公報、特開平5 -208988号公報、特開平4-225962号公 報 特開平5-194415号公報等数多く報告されて いる。しかし、本願発明のごときアミノ誘導体が血管新 生阻害活性を有することは、何れの文献にも開示されて いない。

【0004】一方、本期売明と構造的に類似するアミド 誘導体を包含する出顔特許としては、特開昭51-13 1846号公報(血糖低下剤)、特開昭52-8513 71号公報(加糖低下剤)、特開昭65-27110号 公報(抗アレルギー剤)、特開昭61-54号公報(統 アレルギー剤)、特開甲7-330595号公報(細酸 接着抑制剤)が報告されているが、本頭発明のごときア ミド誘導体が血管新生阻害作用を有することの開示は全 くない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、血管新生阻 審判として働くためには、先に述べた1)~4)のどこ かの造程において抑制するを要がある。例えばこれまで に、抗腫瘍剤のなかにはメトトレキセートのように血管 新生抑制作用が報告されているものがあるが、これらは 和胞への特異性を欠き、副作用として現れることがあ る。また、さまざまな形で内皮細胞の増殖を抑制すると される物質が上記のごとく数多く報告されているが、活 性面又は測作用等で充分減足できるものではなく、いま だ実用化に到っていない。

[0006]

【課題を解決するための手段】発明者らは上記課題に鑑 み、選択的に血管新生過程を抑制することにより、新生 血管がもたらす生体にとって不利な現象、すなわち関節 炎、網膜症、乾せん、腫瘍の進展を抑制する新規化合物 を探索すべく鋭意研究を行った。その結果、より強い血 管新生阻害活性を有し、かつ副作用の少ないアミド誘導 体を見出し本発明を完成するに到った。より詳しくは、 下記(1)乃至(40)に示す通りである。即ち、本発 明は下記(1)~(40)に示す通りである。

【0007】(1) 下記一般式[1]

【化29】

(式中、R1は水素原子、ニトロ基、ハロゲン原子、シ アノ基、低級アルコキシ基又は-NR11R12(ここでR 11及びR12は、同一又は異なって水素原子又はアシル基 である。) であり: R2は水素原子、ニトロ基、ハロゲ ン原子、-OR13 (ここでR13は、低級アルキル基、ア ラルキル基又はシクロアルキル基である。) であり: R 3は-X₃-(CH₂) - R¹⁴又は

[8000]

[48.30]

(式中、R14は置換されてもよいフェニル基、置換され てもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ 基、置換されてもよい低級アルキル基、シクロアルキル 基、アシル基、アルケニル基又は水素原子であり、X₃ 12-0-. -NHCO-. -OSO₂-. -NR17-(ここでR17は、水素原子又は低級アルキル基であ る。) であり、mはO又は1乃至5の整数であり、R15 及びR16は、同一又は異なって水素原子、低級アルコキ シ基、アミノ基、低級アルキル基、カルボキシ基又は水 酸基である。)であり、又はR2とR3が一緒になって [00009]

【化31】

(式中、R18は置換されてもよいフェニル基、置換され てもよいヘテロアリール基、置換されてもよいアラルキ ル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換されて もよいアミノ基 水酸基 ニトロ基 アルデヒド基叉は 水素原子である。)であり:R4は水素原子又は-OR

19 (ここでR19は、低級アルキル基、アラルキル基又は シクロアルキル基である。)であり、又はR3とR4が一 緒になって

[0010]

【化32】

(式中、R20は- (CH₂)。-R24 (ここでR24は、置 換されてもよいフェニル基、置換されてもよいヘテロア リール基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、 低級アルコキシカルボニル基、水酸基又は水素原子であ る。) であり、pは0 又は1 乃至5の整数であり、R21 は 水素原子又は

[0011] 【化33】

であり、又はR20とR21が一緒になって [0012]

【化34】

(式中、R25及びR26は同一又は異なって低級アルキル 基、低級アルコシキル基又は水素原子である。)であ り、nは0又は1であり、R²²は、- (CH₂)。-R²⁷ (ここでR27は、置換されてもよいアリール基又は置換 されてもよいヘテロアリール基であり、qは0又は1万 至5の整数である。)であり、R23は、水素原子又は低 級アルキル基であり: R5は、水素原子、ニトロ基、ア ルケニル基又は-NHR28(ここでR28は、水素原子、 アシル基又は低級アルコキシカルボニルであり;R 6は、水素原子又は置換されてもよい低級アルキル基で あり、又はR5とR6が一緒になって

[0013] 【化35】

(式中、rは0又は1であり、Yは-N=又は-CH= であり、R29は水素原子又は低級アルキル基である。) であり:R7は、水素原子又は低級アルコキシ基であ り: R8は、-X4-(CH2)+-R30(ここでX4は、

T 1

-O-, -CH2-, -CO-, -CONH-, -OS O,-、-SO,NH-、-NR31-(ここでR31は、水 素原子、低級アルキル基又はアラルキル基である。)、 [0014] 【化361

又は単結合であり、 tは0又は1乃至5の整数であり、 R30は置換されてもよいフェニル基、置換されてもよい ヘテロアリール基、置換されてもよいアミノ基、水素原 子、水酸基、ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アル コキシ基、シクロアルキル基、アシル基、シアノ基又は COOR32 (ここでR32は、水素原子又は低級アルキル 基である。)であり; R9は、水素原子、低級アルコキ シカルボニル基、ハロゲン原子、-OR33 (ここでR33 は、水素原子、低級アルキル基又はアラルキル基であ る。) 又は-CONHR34 (ここでR34は、水素原子、 低級アルキル基又はアラルキル基である。) であり、又 はR7とR8若しくはR8とR9が一緒になって

[0015] 【化371

(式中 R35は置換されてもよい低級アルキル基 置換 されてもよいアリール基、置換されてもよいヘテロアリ ール基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、アミノ 基又はカルボキシ基である。)であり; R10は水素原子 又は-OR36 (ここでR36は、水素原子、低級アルキル 基、フェニル基又はアラルキル基である。) であり: X 1及びX2は、同一又は異なって炭素原子又は窒素原子で あり;

[0016] 【化38】

l.t

【化39】

又は である。) により表されるアミド化合物又はその製薬上 許容され得るそれらの塩を有効成分として含有する血管 新牛阳害剤.

【0017】(2) 一般式[1]において、R3が-X₃-(CH₂)_m-R¹⁴(X₃、m及びR¹⁴は請求項1記 載の通りである。)であり、R8が-X4-(CH2)t-R30 (X4、t及びR30は(1)記載の通りである。) であり、R5が水素原子である請求項1記載の血管新生

【0018】(3) 一般式「1] において、R3が 【化40】

(式中、R15及びR16は請求項1記載の通りである。) であり、R5が水素原子である(1)記載の血管新生阻 害剂.

【0019】(4) 一般式「1]において、R2とR3 が一緒になって

【化411

(式中、R18は(1)記載の通りである。)であり、R 5及びR6が水素原子である(1)記載の血管新生阻害 剎。

【0020】(5) 一般式[1]において、R3とR4 が一緒になって 【化42】

(式中、R²⁰、R²¹、R²²、R²³及びnは(1)記載の 通りである。)であり、R5が水素原子である(1)記 載の血管新生阻害剤。

【0021】(6) 一般式「1]において、R5とR6 が一緒になって

【化43】

(式中、r、Y及びR²⁹は(1)記載の通りである。) であり、R³が-X₃-(CH₂)_a-R¹⁴(式中、X₃、 m及びR14は請求項1の通りである。) であり、R8が -X4-(CH2),-R30(式中、X4、t及びR29は請 求項1の通りである。) である(1) 記載の血管新生阻

TI V

【0022】(7) 一般式[1]において、R®とR® が一緒になって [化44]

(式中、R35は(1)記載の通りである。)であり、R 5が水素原子である(1)記載の血管新生阻害剤。

10023 (8) 一般式 (1] において、 R^2 が一 X_3 – (CH_2)。 $-R^{14}$ (ここで X_3 は-O – であり、mは1であり、 R^{14} は面換されてもよいフェール基である。)であり、 R^5 が水素原子である(1)記載の化合物又は製医・片深を含力得るそれらの塩。

【0024】(9) 一般式[1]において、 \mathbb{R}^9 が一 X_4 ~ ($\mathbb{C}\mathbf{H}_2$)、 \mathbb{R}^{89} (ここで X_4 は $-\mathbb{O}$ -であり、もは1又は2であり、 \mathbb{R}^9 付達機されてもよいフェニル基である。) であり、 \mathbb{R}^9 が未素原子である (1)記載の 化合物 又は塑菓 上許容されるろそれらの塩。

【0025】(10) 一般式[1]において、 R^3 が $-X_3$ ー(CH_2)。 $-R^{16}$ (ここでX 3 は一〇ーであり、 R^{16} は置機されてもよいフェニル基である。)であり、 R^{56} 一 X_4 ー(CH_2)、 $+R^{30}$ (ここで X_4 は一〇ーであり、tは1又は2であり、 R^{20} は選換されてもよいフェニル基である。)であり、 R^{20} が未来 原子である(1) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの施。

【0026】(11) 一般式 [1] において、R²、 R²、R³及びR¹が水業原子であり、R³がメトキシ基 であり、X₁及びX₂が炭素原子である(10)記載の化 合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0027】(12) 一般式[1]において、 【化45】

が 【化46】

である(11)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

れらの塩。 【0028】(13) 一般式[1]において、

【化47】 が 【化48】

である(11)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれ れらの塩。

【0029】(14) 一般式[1]において、R³が 【化49】

(式中、R¹⁵及びR¹⁶は(1)記載の通りである。)であり、R⁵が水素原子である(1)記載の化合物及び製薬ト許容され得る塩。

【0030】(15) 一般式[1]において、R3が - X₄ - (CH₂)₄-R3% (ここでX₄は一〇一であり、 はは1であり、R3⁸は置換されてもよいフェニル基であ り、R²、R⁷、R⁹及びR1⁸が水素原子又は低級アルコキ シ基である。)である(14)記載の化合物又は製薬上 許容され得るそれらの塩。

【0031】(16) 一般式[1]において、R²と R³が一緒になって

【化5.0.1

(式中、R18は(1)記載の通りである。)であり、R 5が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0032】(17) 一般式[1]において、R®が 一X₃ (CH₂)₁ -R®¹⁰(ここでX₃は+O-であり、 はは1であり、R®¹⁰は置機されてもよいフェニル基であ り。)であり、R®、R²、R³及び氏¹⁰が水素原子であ り、R¹⁰が置換されてもよいフェニル基である(16) 記載の化合物又は製薬上幹浴され得るそれらの塩。 【0033】(18) 一般式[1]において、R³と R⁴が一緒になって

R²¹ N

【化51】

R²² N

(式中、R²⁰、R²¹、R²²、R²³及びnは(1)記載の 通りである。)であり、R⁵が水素原子である(1)記 載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。 【0034】(19) 一般式[1]において、R⁵が

 $-X_4 - (CH_2)_4 - R^{30}$ (ここで X_4 は-O-であり、 tは1であり、 R^{30} は置換されてもよいフェニル基であ る。) であり、 R^{2} 、 R^{7} 、 R^{9} 及び R^{19} が水素原子であ る (18) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれら の塩。

【0035】(20) 一般式[1]において、R3と R4が一緒になって 【化52】

(式中、 R^{20} 、 R^{21} 及Unは(1)記載の通りである。)である(18)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0036】(21) 一般式[1] において、 R^{20} は一 ($(CH_2)_p$ $-R^{24}$ (ここでpは1であり、 R^{24} は置換されてもよいフェニル基である。) であり、nは1であり、 R^{21} は

である (20) 記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0037】(22) 一般式[2]

【化54】

【化531

(式中、 早?1は低級アルコキン基、置換されてもよいア ミノ基:R3®、 R3®及びR4®は、同一又は異なって水素 原子、木敷基、低級アルキル基、シアノ基、置換されてもよいアミノ基、低級アルコキシ基、置換されてもよい、 サリール基、置換されてもよいへテロアリール基、置換 されてもよいアラルキル基、低級アルコキシカルボニル 基であり、 uは0又は1であり; vは0又は1乃至5の 整数である。) によりまされるペンゾオキサシン誘導体 又は製薬上消ぎされ得るそれらの塩。

【0038】(23) 一根式[2]において、uが1であり、vが1であり、R²⁶、R²⁷及びR²⁸が、同一又は異なって本業原子又は成数アルコキシ基である(22)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩、(0039】(24) 一般式[1]において、R²とReが一緒になって

【化55】

(式中、r、Y及びR²⁸は(1)記載の通りである。) である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれ らの塩。

【0.040】(25) - 無式[1] において、 R^9 が - X_0 - (CH_1) $_0$ $_1$ - R^{14} (ここで X_0 は- 0 - であり、 R^1 + 1 +

【0041】(26) 一般式[1]において、R⁸と R⁹が一緒になって

【化56】

(式中、R35は(1)記載の通りである。)であり、R 5が水素原子である(1)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。

【0042】(27) 一般式「1]において、R3が $-X_3 - (CH_2)_a - R^{14} (CC^* - CX^* - CC^* - CX^* - CX^* - CC^* - CX^* - CX$ mは1であり、R14は置換されてもよいフェニル基であ A.)であり、R2、R7及びR10が水素原子であり、R 35 は置換されてもよいフェニル基である。) である(2 6)記載の化合物又は製薬上許容され得るそれらの塩。 【0043】(28) 実施例化合物4-ベンジルオキ シーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(tran s-4- (x-4) (x-4)シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(3-ベン ジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4 ベンジルオキシーN - (4 - ベンジルオキシフェニ ル)ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベ ンジルオキシフェニル)-3,5-ジメトキシベンズア ミド 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ -3-ブロモフェニル)-3-メトキシベンズアミド、 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシ-3-クロロフェニル)-3-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシー N - (4 - ベンジルオキシ - 3 - メトキ シフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジ ルオキシーN- (4-ベンジルオキシー3.5-ジメト キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベン ジルオキシーN- (4-ベンジルオキシ-3-メトキシ カルボニルフェニル)-3-メトキシベンズアミド、 【0044】4-ベンジルオキシ-N-「4-ベンジル オキシー3-(N-メチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシN-(6-ベンジルオキシー3-ピリジル)-3-メトキシ ベンズアミド N- (4-ベンジルオキシフェニル)-4-(3,4-ジメトキシベンジルオキシ)-3-メト キシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニ

 $\begin{array}{l} n) - 3 - X \\ h + b - 4 - (4 - X) \\ h / \lambda / \chi T \\ h / N - 4 - (4 - (X) \\ h / h + 2 \\ h / 3 - X \\ h + 2 \\ h - 4 - (3 - X) \\ h + 2 \\ h / 3 - X \\ h + 2 \\ h - 4 - (3 - X) \\ h / 4 \\ h / 4$

【0045】4-ベンジルオキシ-N-(3-ブロモフ ェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシ-N-(3-クロロフェニル)-3-メトキシベン ズアミド 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(2-フェニルベンゾオキサゾール-5-イル)ベンズ アミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(2 -フェニルベンゾオキサゾールー6ーイル)ベンズアミ ド. 4 - ベンジルオキシーN - (4 - ブロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N (4-シクロヘキシルフェニル)-3-メトキシベン ズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-[4-(2-スチリル)フェニル]ベンズアミド、4-ベンジルオキシーN-(4-シアノメチル)-3-メト キシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-シ アノフェニル) - 3 - メトキシベンズアミド、N-(4 -ベンゾイルフェニル) -4-ベンジルオキシ-3-メ トキシベンズアミド、

【0046】4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-「4−(N−フェニルカルバモイル)フェニル | ベンズ アミド、4-ベンジルオキシ-N-[4-(N-ジメチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミ ド、4 - ベンジルオキシーN - (4 - モルホリノカルボ ニルフェニル) - 3 - メトキシベンズアミド、4 - ベン ジルオキシー3-メトキシ-N-「4-(N-モルホリ ノエチルカルバモイル)フェニル]ベンズアミド、4-ベンジルオキシーN-(4-ヒドロキシフェニル)-3 -メトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-3-メ トキシーN-(4-ファニルスルホニルオキシファニ ル) ベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ジ メチルアミノエトキシフェニル) -3-メトキシベンズ アミド、4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4 ーモルホリノエトキシフェニル) ベンズアミド 4-ベ ンジルオキシー3-メトキシ-N-「4-(2-フェネ チル)フェニル]ベンズアミド、4-ベンジルオキシー N-(4-ベンジルフェニル)-3-メトキシベンズア 8 K.

【0047】4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(6-メトキシ-3-ピリジル)ベンズアミド、4-ベ

ンジルオキシーN-(6-クロロ-3-ピリジル)-3 ーメトキシベンズアミド、4ーベンジルオキシーNー (4-エトキシカルボニルメトキシフェニル)-3-メ トキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(tr ans-4-ヒドロキシシクロヘキシル)-3-メトキ シベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル) -5-メトキシ-2-ニトロベン ズアミド、2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4 -ベンジルオキシフェニル) -5-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-(trans-4-ベン ジルオキシシクロヘキシル) ~5-メトキシ-2-ニト ロベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオ キシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メト キシベンズアミド 4-ベンジルオキシ-5-メトキシ -N-(4-モルホリノエトキシフェニル)-2-ニト ロベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオ キシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メト キシベンズアミド.

【0048】2-アリル-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズ アミド 4-ベンジルオキシ-N-(6-ベンジルオキ シ-3-ピリジル)-3-メトキシ-2-[(E)-1 ープロペニル] ベンズアミド、N-(4-アミノフェニ ル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド. N- (4-ベンジルアミノフェニル) - 4-ベンジ ルオキシー3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルオ キシ-N-(4-ジベンジルアミノフェニル)-3-メ トキシベンズアミド、N-(4-ベンゾイルアミノフェ ニル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -2-ブロモ-5-メトキシベンズアミド、4 -ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニ ル)-2-シアノ-5-メトキシベンズアミド、4-ベ ンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2.5-ジメトキシベンズアミド、4-ベンジルオキシ -N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ -5-ニトロベンズアミド、4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー2-ニトロベンズアミド、2-アミノ-4-ベンジルオキシ N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ ベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキ シーN-(3-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シベンズアミド、2-アセチルアミノ-4-ベンジルオ キシーN-(2-ベンジルオキシフェニル)-3-メト キシベンズアミド及び4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(エトキシカルボニル アミノ) -3-メトキシベンズアミドからなる群より選 ばれる(8)記載の化合物又はその製薬上許容され得る それらの塩。

【0049】(29) 実施例化合物N-(4-ベンジ

ルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ヒドロ キシー3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジル オキシフェニル) -3, 4, 5-トリメトキシベンズア ミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メト キシ-4-ペンチルオキシベンズアミド、N-(4-ベ ンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(3-メ チルブチルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジル オキシフェニル) -3-メトキシ-4-(2-メチルプ ロビルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキ シフェニル) -4-エトキシ-3-メトキシベンズアミ ド、4-アリルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェ ニル) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシ-4-プロボキシベ ンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4 ープチルオキシー3-メトキシベンズアミド、

【0050】N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-フェニルスルホニルオキシベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シ-4-(2-フェネチルオキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(4-フェナシルオキシ)ベンズアミド、N-(4-ベ ンジルオキシフェニル)-4,5-ジメトキシ-2-ニ トロベンズアミド、 3-ベンジルオキシーN-(4-ベ ンジルオキシフェニル)-4-メトキシベンズアミド、 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-シクロペン チルオキシ-3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベ ンジルオキシフェニル)-3-シクロペンチルオキシー 4-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシ フェニル) -4-シクロヘキシルメチルオキシ-3-メ トキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニ ル) -2、4、5-トリメトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(4-ピコリルオキシ)ベンズアミド.

【0051】N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(3-ピコリルオキシ)ベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキ シ-4-(2-ピコリルオキシ)ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-クロロエ トキシ) -3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベン ジルオキシフェニル)-4-(2-ジメチルアミノエト キシ)-3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-(2-モルホ リノエトキシ) ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキ シフェニル) -3-メトキシ-4-[2-(4-メチル ピペラジン-1-イル) エトキシ] ベンズアミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-ジメチル アミノエトキシ) -3-メトキシ-2-ニトロベンズア ミド、4-[2-(N, N-ジメチルアミノ)エトキ シ] - 3 - メトキシ-6 - ニトロ-N-[4-(2-フ ェネチル) フェニル] ベンズアミド、N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-Xトキシー $4-[2-(4-X+h)^2]$ -1-4

【0052】4-ベンゾイルアミノ-N-(4-ベンジ ルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド、4-ベンジルアミノーN-(4-ベンジルオキシフェニル) 3-メトキシベンズアミド、N-(4-ベンジルオキ シフェニル)-4-ジメチルアミノ-3-メトキシベン ズアミド、4-アミノ-3-メトキシ-N-[4-(2-フェネチル)フェニル]ベンズアミド、2-(3,4 ージメトキシフェニル) - 7 - メトキシベンゾオキサゾ ールー5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、7-メトキシ-2-フェニルーベンゾオキ サゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル)アミド、2-(3,4-ジメトキシベンジル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、2-(3,4 -ジメトキシベンジル)-7-メトキシベンゾオキサゾ ール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3, 4-ジメトキシー2-ニトロベンズアミド、2-ア SJ-N-(4-N-1) = 3.4-1ジメトキシベンズアミド、2-アミノ-3,4-ジメト キシ-N-[2-メトキシ-4-(N-(4-ベンジル オキシ) フェニルカルバモイル トフェニル] ベンズアミ ド、N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-オキソー1、2、3、4ーテトラヒドロキナゾリンー3 ーイル) - 3 - メトキシベンズアミド及びN - (4 - べ ンジルオキシフェニル)-4-(6,7-ジメトキシー 2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキナゾリン -3-イル)-3-メトキシベンズアミドからなる群よ り選ばれる(9)記載の化合物又はその製薬上許容され 得るそれらの塩。

【0053】(30) 実施例化合物6、12-ジヒドロー5ーオキサー7、12 a = ジアザベンツ [a] アントラセン 3 ーカルボン酸 (4 ーペンジルオキシフェニル) アミド、8、9 ージメトキシー6、12 ージヒドロー5ーオキサー7、12 a - ジアザベング [a] アントラセン 3 ーカルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェル) アミド及が8、9 - ジメトキシー6、12 - ジドロー5ーオキサー7、12 a - ジアザベング [a] アントラセン - 3 ーカルボン酸 4 - (4 - ビコリルオキシ) フェニルアミドからなる群より選ばれる(18)記載の化合物又はその製薬上半容され得るそれらの塩。

【0054】(31) 実施例化合物3-ベンジル-4 -オキソ-3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-オキ ソ-3-(ビリジン-2-イルメチル)-3、4-ジヒ

ドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド、3-(4-メトキシベンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3-メトキシベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒ ドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル) アミド、3-(2-メトキシベンジル)-4-オキソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(3.4-ジメトキシベンジル)-4-オキソー3.4 -ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド、3-(2-ブロモベンジ ル) -4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 3-(ナフタレン-2-イルメチル)-4-オキソー 4 - ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、3-(4-ブロモベ ンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド、3-(2-ニトロベンジル)-4-オキソ-3,4 -ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド、 【0055】3-(3-ニトロベンジル)-4-オキソ

-3.4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-ニトロ ベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-オキソー3-(ピリジン-3-イルメチル) -3.4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル)アミド、3-(3-シアノ ベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、3-(3-ブロモベンジル)-4-オキソ-3。 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル)アミド、3-(2-シアノベンジ ル) -4-オキソー3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 3-(ナフタレン-1-イルメチル)-4-オキソー 3.4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、3-(4-シアノベ ンジル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミ ド、3-ベンジル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナ ゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジル オキシシクロヘキシル) アミド、4-オキソー3-フェ ネチルー3. 4ージヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) アミド及び3-ベンジル-2-メチル-4-オキソー 3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれ る(19)記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの塩。 【0056】(32) 実施例化合物3-オキソー3,

4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 - カルボン酸 4-ベンジルオキシフェニルアミド、3 -オキソー4-(3-ピコリル)-3,4-ジヒドロー 2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-フェネチ ル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1.4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、3-オキソ-4-(2-ピ コリル) - 3、4 - ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、3-オキソ-4-(4-ピコリル) -3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-(2-ヒドロキシエチル)-3-オキソー 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-[4-(N, N-ジメチルアミノ)ブチル] -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル)アミド、4-[3-(N,N-ジメチルア ミノ) プロピル] -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ「1、4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(エトキ シカルボニルメチル) -3-オキソ-3、4-ジヒドロ 2H-ベンゾ「1、4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、4-(カル ボキシメチル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4) ーベンジルオキシフェニル)アミド、 【0057】4-(6-クロロビリジン-3-イルメチ ル)-3-オキソー3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド、3-オキソー4-フェネチ ル-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオ キシシクロヘキシル) アミド、3-ベンジル-2-オキ ソー2. 3-ジヒドロベンゾオキサゾールー6-カルボ ン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド、3,4 -ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド及 び4-ベンジル-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれる(2) () 記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの

【0058】(33) 実施例化合物4-ベンジル-3 -オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]

オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフ ェニル) アミド、4-(3-フルオロベンジル)-3-オキソー3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1, 4]オ キサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェ ニル) アミド、4-(4-ニトロベンジル) -3-オキ ソー3.4ージヒドロー2Hーベンゾ「1.4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4] オキサジ $\lambda - 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)$ アミド、4-(4-シアノベンジル)-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-(3-シアノベンジル)-3-オキソ-3、 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミ ド、4-(4-メトキシベンジル)-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミ ド、4-(3-メトキシベンジル)-3-オキソ-3。 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミ ド. 4-(2-メトキシベンジル)-3-オキソ-3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン-7 - カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミ ド. 4-(2-フルオロベンジル)-3-オキソー3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 - カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニル)アミド、 【0059】4-(2-シアノベンジル)-3-オキソ -3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1、4]オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド、4-(4-フルオロベンジル)-3-オキソー 3, 4 - ジヒドロ - 2 H - ベンゾ [1, 4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロー 2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-シクロヘキシルメトキシフェニル)アミド、4-ベンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2H-ベン ゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-イソ ブトキシフェニル)アミド、4-ベンジル-3-オキソ -3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジ ン-7-カルボン酸 [4-(2-フェニルエチル)フ ェニル] アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1、4]オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-エトキシフェニル)アミド、4-ベン ジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-モルフ ォリノフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン -7-カルボン酸 (4-プロポキシフェニル)アミ

【0060】4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 (4-フェニルアミノフェニル)アミド、4-ベ ンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 4-(2-カ ルボキシー(E)-エテニル)フェニルアミド、4-ベ ンジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-カルボ キシフェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4] オキサジン -7-カルボン酸「4-(2-カルボキシエチル)フェ ニル] アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸[4-(ピリミジン-2-イルスルファモイル) フェニル] アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3,4 -ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-シアノメチルフェニル) アミド、4 -ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ「1.4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベ ンジルフェニル)アミド、4-ベンジル-3-オキソー 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-シアノフェニル)アミド、4 -ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 「4-(ピリジン-2-イルメトキシ)フェニル]アミド、4 -ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 [4-(ピリジン-3-イルメトキシ)フェニル]アミド、 【0061】ヨウ化 3-「4-(4-ベンジル-3-オキソー3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1. 4]オ キサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル]-1-メチルビリジニウム、ヨウ化 2-[4-(4-ベ ンジルー3ーオキソー3、4ージヒドロー2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキ シメチル] -1-メチルピリジニウム、4-ベンジルー 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ヒドロキシフ ェニル) アミド、4-ベンジル-3-オキソ-3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-ベンゾイルメトキシフェニル)アミ ド、4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸(4-モルホリノエトキシフェニル)アミド、4-ベン ジルー3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (trans -4-ベンジルオキシシクロヘキシル)アミド、4-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンジル) -3-オキソー34-ジヒドロー2H-ペンゾ「1. 4] オキサジン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシ フェニル) アミド、4-ベンジル-5-ブロモ-3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4]オキ サジン-7-カルボン酸(4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド及び4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド、4-(2-ニトロベンジル)-3-オキソ -3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1、4]オキサジ $\lambda = 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニル)$ アミド、4-(3,4-ジメトキシ-2-ニトロベンジ ル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ 「1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミド及び4-ベンジル-6-ニト ロー3ーオキソー3、4ージヒドロー2Hーベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル) アミドからなる群より選ばれる(2 1)記載の化合物又はその製薬上許容され得るそれらの

塩。 【0062】(34) 実施例化合物7ーメトキシカル ボニルー4ー(3ーニトロベンジル)-3ーオキソー 3. 4 - ジヒドロー 2 H - ベンゾ 「1. 4] オキサジ ン. 4 - (2-メトキシ-5-ニトロベンジル) - 7 -メトキシカルボニルー3ーオキソー3.4ージヒドロー 2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン、7-メトキシカル ボニルー4-(4-メトキシカルボニル-3-ニトロベ ンジル)-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ「1、4]オキサジン、7-カルバモイル-4-(2 -メトキシ-5-ニトロベンジル)-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4]オキサジン、7 -カルバモイル-4-(3-ニトロベンジル)-3-オ キソー3,4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1,4]オキ サジン、7-メチルカルバモイル-4-(3-ニトロベ ンジル)-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ[1,4]オキサジン、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド、4 (3-ニトロベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒ ドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボ ン酸 ヒドロキシアミド、4-(3-ニトロベンジル) -3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1、 4] オキサジン-7-カルボン酸 ヒドロキシメチルア ミド及4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3. 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7 カルボン酸 メトキシメチルアミドからなる群より選 ばれる(23)記載の化合物又はその製薬上許容され得 るそれらの塩。

【0063】(35) 実施例化合物6-ベンジルオキ シ-2-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキ シー2H-イソキノリン-1-オン、8-シクロペンチ ルオキシ-N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オ ン、7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフ ェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリ ン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシ フェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキ シフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナ ゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-8-メトキシ-3 (4-メトキシフェニル)-2-メチル-3H-キナ ゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロ キシフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キ ナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(2-ヒド ロキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(3-ヒ ドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3H ーキナゾリン-4-オン、7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル) -6-メトキシ-2-メチル-3 H-キナゾリン-4-オン、

【0064】7-ベンジルオキシー3-(3-ベンジル オキシフェニル) -8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ-3-(2 -ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシー2-メチ ルー3H-キナゾリン-4-オン、7-ベンジルオキシ -3-(4-ベンジルオキシフェニル)-6-メトキシ -2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、7-ベン ジルオキシー3-(3-ベンジルオキシフェニル)-6 -メトキシー2-メチルー3H-キナゾリンー4-オ ン、3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7、8-ジ メトキシー 2-メチルー3H-キナゾリン-4-オン. 7,8-ジメトキシー3-(4-エトキシカルボニルフ ェニル) -2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、 8-ジメトキシーN-「2-メトキシー4-(メト キシカルボニル)フェニル]-2-メチル-3H-キナ ゾリン-4-オン、N-(4-ベンジルオキシフェニ ル)-4-(7,8-ジメトキシ-2-メチル-4-オ キソー3、4-ジヒドロキナゾリン-3-イル)-3xトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-3H-キ ナゾリン-4-オン、7、8-ジメトキシ-3-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニル)-3H-キナゾリン-4-オン、

【0065】N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシー4-オキソー3,4-ジヒドロキシキナゾリンー3-イル)-3-メトキシベンズアミド、7-ベンジルオキシー3-(4-ベンジルオキシ

フェニル) -8-メトキシ-(1H, 3H) -キナゾリ ン-2、4-ジオン、3-(4-ベンジルオキシフェニ ル) -7,8-ジメトキシ-(1H,3H)-キナゾリ ン-2.4-ジオン.7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-6-ニトロ - (1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、7-ベンジルオキシー3-(4-ベンジルオキシフェニル) -8-メトキシ-5-ニトロ-(1H, 3H) -キナゾ リン-2,4-ジオン、7,8-ジメトキシ-3-(4 -エトキシカルボニルフェニル) - (1H, 3H) -キ ナゾリン-2,4-ジオン、8-シクロペンチルオキシ -3-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メト キシー(1H, 3H) -キナゾリン-2, 4-ジオン、 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキシ-4-メトキ シカルボニルフェニル) - (1H, 3H) - キナゾリン -2, 4-ジオン、N-(4-ベンジルオキシフェニ μ) -4-(7,8-ジメトキシ-2,4-ジオキソー1, 2, 3, 4-7-1-1-2H-4-4-1-3 -イル)-3-メトキシベンズアミド、8-ベンジルオ キシー4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メト キシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ[e][1, 4] ジアゼピン-2,5-ジオン、8-ベンジルオキシ -4-(3-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ -3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ [e] [1, 4] ジ アゼピン-2,5-ジオン及び4-(4-ベンジルオキ シフェニル) -9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ [e] [1, 4] ジアゼピン-2, 5-ジオン からなる群上り選ばれる(24)記載の化合物又はその 製薬上許容され得るそれらの塩。

【0066】(36) (8)から(35)のいずれか に記載のアミド誘導体又は製薬上許容され得るそれらの 塩と医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成 物

【0067】(37) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る糖尿病性網膜症治療剤。

【0068】(38) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る抗腫瘍剤。

【0069】(39) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな る抗炎症剤。

【0070】(40) (1)から(7)記載のアミド 誘導体又は製薬上許容され得るそれらの塩を含有してな るリュウマチ性関節炎治療剤。

【0071】本明細書において、各置換基の定義は次の 通りである。R¹、R²、R⁰及びR³⁰における「ハロゲ ン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨ ウ素原子である。

【0072】R11、R12、R14、R28及びR30における

「アシル基」とは、例えばホルミル基、アセチル基、ア ロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル 基、イソバレリル基、ピバロイル基、カプロイル基、イ ソカプロイル基、アクリロイル基、プロピオロイル基、 メタクリロイル基、クロトノイル基、イソクロトノイル 基、ベンゾイル基、ナフトイル基、トルオイル基、アト ロポイル基、ヒドロアトロポイル基、シンナモイル基、 フロイル基、グリセロイル基、トロポイル基、ベンジロ イル基、サリチロイル基、アニソイル基、バニロイル 基、ベラトロイル基、ピペロニロイル基、プロトカテク オイル基、ガロイル基等が挙げられる。好ましくはホル ミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イ ソプチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイ ル基、ベンゾイル基又はナフトイル基である。R¹¹、R 12及びR28において特に好ましくはアセチル基であり、 R14及びR30において特に好ましくはベンゾイル基であ

【0073】R5及びR14における「アルケニル基」と は、直鎖又は分岐鎖アルケニル基を表し、例えばビニル 基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、1-ブテニ ル基、2-プテニル基、3-プテニル基、4-ペンテニ ル基、5-ヘキセニル基、1、3-ブタジエニル、2、 5-ペンテジエニル基、イソプロペニル等が挙げられ る、好ましくは直鎖アルケニル基であり、特に好ましく は1-プロペニル基又は2-プロペニル基である。 [0074] R13, R14, R15, R16, R17, R18, R 19, R23, R25, R26, R29, R30, R31, R32, R33、R34、R36、R38、R39及びR40における「低級 アルキル基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖又は分岐鎖 アルキル基を表し、例えばメチル基、エチル基、プロビ ル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、s-ブチル基、t-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル 基、t-ペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる。 R¹³, R¹⁷, R¹⁹, R²³, R²⁹, R³¹, R³³, R³⁴及び R36において好ましくはメチル基であり、R32において 好ましくはメチル基又はエチル基である。また、R14及 びR30において好ましくは炭素数1乃至6個の分岐鎖ア ルキル基を表し、例えばイソブチル、s-ブチル基、t -ブチル基、イソプロビル基、イソペンチル基、t-ペ ンチル基等が挙げられ、特に好ましくはイソプロピル 基、イソブチル基又はイソペンチル基である。 [0075] R1, R7, R15, R16, R18, R25, R26、R30、R35、R37、R38、R39及びR40における 「低級アルコキシ基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖又

は分岐鎖アルコキシ基を表し、例えばメトキシ基、エト

基、セーブトキシ基、sーブトキシ基、ペンチルオキシ

基、t-ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等が挙げ られる。好ましくは炭素数1乃至4個のメトキシ基、エ

トキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ

キシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ

基、イソプトキシ基、sーブトキシ基又はt-ブトキシ 基である。R1、R7、R15、R16、R25、R26、R37、 R38、R39及びR40において特に好ましくはメトキシ基 であり、R30において特に好ましくはメトキシ基又はエ トキシ基である。

【0076】R9、R24、R28、R38、R39及びR40に おける「低級アルコキシカルボニル基」とは、低級アル コキシ (前記と同義) がカルボニル基に置換したもので あり、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニ ル基、プロボキシカルボニル基、イソプロボキシカルボ ニル基、ブトキシカルボニル基、セーブトキシカルボニ ル基、sーブトキシカルボニルカルボニル基、ペンチル オキシカルボニル基、t-ペンチルオキシカルボニル基 又はヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。好ま しくは炭素数1乃至4個のメトキシカルボニル基、エト キシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロ ポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、sーブト キシカルボニル基又はt-ブトキシカルボニル基であ り、特に好ましくはメトキシカルボニル基、エトキシカ ルボニル基、プロポキシカルボニル基又はブトキシカル ボニル基である。R9、R38、R39及びR40において特 に好ましくはメトキシカルボニル基であり、R24及びR 28において特に好ましくはエトキシカルボニル基であ

【0077】R13、R14、R19及びR30における「シク ロアルキル基」とは、炭素数3万至10の環状アルキル 基であり、例えばシクロプロピル基、2、3-ジメチル シクロプロピル基、3-メチルシクロブチル基、シクロ ペンチル基、3、4-ジメチルシクロペンチル基、シク ロヘキシル基、3-メチルシクロヘキシル基、シクロヘ プチル基、シクロオクチル基、ノルボルニル基又はアダ マンチル基等が挙げられる。好ましくはシクロプロビル 基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシ ル基又はシクロヘプチル基である。R18、R19において 特に好ましくはシクロペンチル基であり、R14及びR30 において特に好ましくはシクロペンチル基又はシクロへ キシル基である。

【0078】R¹³、R¹⁹、R³¹、R³³、R³⁴及びR³⁶に おける「アラルキル基」とは、アルキル部の炭素数が1 乃至6個であり、アリール部がフェニル基、ナフチル 基。アントラセニル基、インデニル基、アズレニル基、 フルオレニル基、フェナントレニル基、ピレニル基等で あるアリールアルキル基である。好ましくは、ベンジル 基、2-フェニルエチル基、3-フェニルペンチル基、 ナフチルメチル基、ナフチルエチル基であり、R13、R R31 R33及びR36において特に好ましくはベンジ

【0079】「アシルオキシ基」とは、アシル部が炭素 数1乃至5個のアルカノイル基(ホルミルオキシ基、ア セチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基 等)若しくはアロイル基(環上にハロゲン原子(前記と 同義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級アルコキ シ基(前記と同義)、ハロアルキル基(アルキル部が炭 素数1乃至4個のフルオロメチル、クロロメチル、ブロ モメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロエチル、 4-クロロブチル等)及び水酸基から選ばれる1乃至3 個の置換基を有してもよいベンゾイル基(ベンゾイル 基、クロロベンゾイル基、メチルベンゾイル基、メトキ シ ベンゾイル基等)を意味する。) が挙げられ、好ま しくはホルミルオキシ基又はアセチルオキシ基である。 【0080】R¹⁸、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における「置換 されてもよいアラルキル基」とは、アラルキル基(前記 と同義)のアリール環上にハロゲン原子(前記と同 義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ 基(前記と同義)、水酸基、アミノ基、アシル基(前記 と同義)等から選ばれる1乃至3個の置換基を有しても よいものである。アラルキル部として好ましくは、ベン ジル基、2-フェニルエチル基、3-フェニルペンチル 基、ナフチルメチル基、ナフチルエチル基であり、R18 において特に好ましくは、ベンジル基、2-フェニルエ チル基、3-フェニルペンチル基、ナフチルメチル基、 ナフチルエチル基でありベンジル基である。置機基とし て好ましくは、ハロゲン原子(前記と同義)、低級アル キル基(前記と同義) 低級アルコキシ基(前記と同 義)又は水酸基であり、R18において特に好ましくは低 級アルコキシ基(前記と同義)である。

[0081] R14, R18, R24, R30, R37, R38, R 39 及びR40 における「置換されてもよいアミノ基」と は、アミノ基又はモノ若しくはジ置換アミノ基を表し、 置換基として、例えば低級アルキル基(前記と同義)、 アシル基(前記と同義)、フェニル基(環上に低級アル キル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と同 義) 等から選ばれる1 乃至3個の置機基を有してもよ い) 置換されてもよいアラルキル基(但しここで言う 置換されてもよいアラルキル基とは、前記置換されても よいアラルキル基のうちアリール部がフェニル基のもの に限られる。)、アルキルスルホニル基(アルキル部が 炭素数1乃至6個のアルキルであるものであり、例えば メタンスルホニル基)又は水酸基等が挙げられる。置換 基として好ましくは低級アルキル基(前記と同義)、低 級アルコキシ基(前記と同義)、アシル基(前記と同 義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで言う 置換されてもよいアラルキル基と同義) 又は水酸基であ る。R14において特に好ましくは、アミノ基又は該アミ ノ基が低級アルキル基(前記と同義)、アシル基(前記 と同義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで 言う置換されてもよいアラルキル基と同義) で置換され てよいものであり、R23において特に好ましくは、アミ ノ基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)で 置換されてよいものであり、R30において特に好ましく

は、アミノ基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)、置換されてもよいア のより、アシル基(前記と同義)、置換されてもよいアラルキル基(上記ここで言う置接されてもよいアラルキル基と同義)、フェニル基(上記と同義)で置換されて よいものであり、R³⁷において特に好ましくは、アミノ 基又は該アミノ基が低級アルキル基(前記と同義)、ア シル基(前記と同義)又は水酸基で置換されてよいもの である。

【0082】R14、R18、R24及びR30における「置換 されてもよいフェニル基」とは、フェニル基が環上に1 乃至3個の置機基で置機されてもよいものである。置機 基としては、例えばハロゲン原子(前記と同義)、低級 アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と 同義)、アラルキルオキシ基 (環上にハロゲン原子 (前記と同義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級 アルコキシ基(前記と同義)、水酸基、ニトロ基、カル ボキシ基及びシアノ基から選ばれる1円至3個の置換基 を有してもよいベンジルオキシ基(例えばベンジルオキ シ基、4-ヒドロキシベンジルオキシ基、4-メトキシ ベンジルオキシ基等)、フェネチルオキシ等)、ハロア ルキル基(前記と同義)、ハロアルキルオキシ基(例え ばトリフルオロメトキシ基、2、2、2-トリフルオロ エトキシ基)、ハロアルキルスルホニウムアミノ基(例 えばトリフルオロメタンスルホニウムアミノ等)、水酸 基、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基(前記と同 義)、アシル基(前記と同義)、アシルオキシ基(前記 と同義)、アラルキル基(前記と同義)及びシクロアル キルオキシ基(シクロアルキル部が前記と同義であり、 例えばシクロプロピルオキシ基、シクロブチルオキシ 基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ 基. シクロヘプチルオキシ基等)等が挙げられる。置換 基として好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、低級 アルキル基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と 同義)、アラルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアル キル基(前記と同義)、ハロアルキルオキシ基(前記と 同義)、ハロアルキルスルホニルアミノ基(前記と同 義)、置換されてもよいアミノ基(前記と同義)、アル キルスルホニル基(前記と同義)、アシルオキシ基(前 記と同義)、ベンジルオキシ基、シクロアルキルオキシ 基(前記と同義)、ニトロ基、シアノ基又は水酸基であ る。R14において特に好ましくは、フェニル基又は該フ ェニル基が低級アルコキシ基 (前記と同義) 又は置換さ れてもよいアミノ基 (前記と同義) で置換されたもので あり、R18において特に好ましくは、フェニル基又は該 フェニル基が低級アルコキシ基(前記と同義)で置換さ れたものであり、R24において特に好ましくは、フェニ ル基又は該フェニル基がハロゲン原子(前記と同義)、 低級アルコキシ基(前記と同義)、シクロアルキルオキ シ基(前記と同義)、ニトロ基又はシアノ基で置換され たものであり、R30において特に好ましくは、フェニル 基又は該フェニル基がベンジルオキシ基で置換されたものである。

【0083】R²⁷、R³⁵、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰における 「置換されてもよいアリール基」とは、アリール部がフ ェニル基、ナフチル基、アントラセン基、インデン基、 アズレン基、フルオレン基、フェナントレン基、ピレン 基等が挙げられ、その環状に1乃至3個の置換基が置換 されてもよいものである。置換基としては、「置換され てもよいフェニル基」に表した例を挙げることができ る。アリール部としてR27において特に好ましくはフェ ニル基又はナフチル基であり、R35において特に好まし くはフェニル基である。置換基として好ましくはハロゲ ン原子(前記と同義)、低級アルキル基(前記と同 義)、低級アルコキシ基(前記と同義)、アラルキルオ キシ基(前記と同義)、ハロアルキル基(前記と同 義)、ハロアルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアル キルスルホニルアミノ基(前記と同義)、アルキルスル ホニル基(前記と同義)、ニトロ基(前記と同義)、置 換されてもよいアミノ基(前記と同義)、アシルオキシ 基(前記と同義)、ベンジルオキシ基(前記と同義)、 シアノ基又は水酸基である。

[0084] R14, R18, R24, R27, R30, R35, R 38、R39及びR40における「置換されてもよいヘテロア リール基」とは、例えばピリジル基、ピペラジニル基、 ピリミジル基、チエニル基、モルホリル基、チアゾリル 基等が挙げられ、環上に1乃至3個の置換基を有しても よいものである。置換基としては、例えばハロゲン原子 (前記と同義)、低級アルキル基(前記と同義)、低級 アルコキシ基(前記と同義)、アラルキルオキシ基 {(環上にハロゲン原子(前記と同義)、低級アルキル 基(前記と同義)、低級アルコキシ基(前記と同義)、 水酸基。ニトロ基、カルボキシ基若しくはシアノ基から 選ばれる1乃至3個の置換基を有してもよいベンジルオ キシ基(例えばベンジルオキシ基、4-ヒドロキシベン ジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ基等) 又は フェネチルオキシ等 } . ハロアルキル基 (例えばアルキ ル部が炭素数1乃至4個のフルオロメチル、クロロメチ ル、ブロモメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロ エチル、4-クロロブチル等)、ハロアルキルオキシ基 (例えばトリフルオロメトキシ基、2、2、2-トリフ ルオロエトキシ基). ハロアルキルスルホニウムアミノ 基(例えばトリフルオロメタンスルホニウムアミノ 等)、水酸基、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基 (前記と同義)、アシル基(前記と同義)、アシルオキ シ基(前記と同義)又は置換されてもよいアラルキル基 (前記と同義)等が挙げられる。ヘテロアリール部とし て好ましくはピリジル基、ピペラジニル基、ピリミジル 基、チエニル基又はモルホリル基である。R11において 特に好ましくはピリジル基、ピペラジニル基又はモルホ

リル基であり、R24及びR27において特に好ましくはピ

リジル基、R30において特に好ましくはピリジル基、ピ リミジル基又はモルホリル基である。また、置換基とし て好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、低級アルキ ル基(前記と同義) 低級アルコキシ基(前記と同 義)、アラルキルオキシ基(前記と同義)、ハロアルキ ル基(前記と同義)、ハロアルキルオキシ基(前記と同 義)、ハロアルキルスルホニルアミノ基(前記と同 義)、ニトロ基、置換されてもよいアミノ基(前記と同 義)、アシルオキシ基(前記と同義)、シアノ基又は水 酸基である。R14において特に好ましくは低級アルキル 基(前記と同義)であり、R24において特に好ましくは ハロゲン原子(前記と同義)であり、R27において特に 好ましくはハロゲン原子(前記と同義). 低級アルコキ シ基(前記と同義) ニトロ基又はシアノ基である。 【0085】R6、R14及びR35における「置換されて もよい低級アルキル基」とは、低級アルキル基(前記と 同義)が1乃至3個の置換基を有してよいものである。 置換基としては、例えば、ハロゲン原子(前記と同 義)、シクロアルキル基(前記と同義)、水酸基、低級 アルコキシ基(前記と同義)、アシル基(前記と同 義)、カルボキシ基、アルコキシカルボキシ基(例えば メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボ キシカルボニル基、ブトキシカルボニル基等)、アルケ ニル基(前記と同義)、置換されてもよいアリール基 (前記と同義)、置換されもよいフェニル基(前記と同 義)、置換されてもよいヘテロアリール基(前記と同 義)、置換されてもよいアミノ基(前記と同義)又はシ アノ基等を挙げることができる。低級アルキル部として 好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、ブチル基、イソブチル基、ペンチル基又はイソ ペンチル基であり、R14において特に好ましくはイソブ ロビル基、イソブチル基又はイソペンチル基である。置 **拠基として好ましくはハロゲン原子(前記と同義). ア** シル基(前記と同義)、アルケニル基(前記と同義)、 シクロアルキル基(前記と同義)、置換されもよいフェ ニル基(前記と同義)、置換されてもよいヘテロアリー

【0089】化合物 [3] をペンゼン、トルエン、ヘキ サン、キシレン等の炭化水素系溶雑;ジクロロメタン、 クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等 のハロゲン系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエー テル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン 等のエーチル系溶雑;ジメチルホルムアミド、ジメチル ル基(前記と同義)又は置換されてもよいアミノ基(前記と同義)である。 R¹⁴において特に好ましくはハロゲン原子(前記と同義)、アシル基(前記と同義)又は置 協されてもよいアミノ基(前記と同義)である。

【0086】「製薬上許容され得るそれらの塩」とは、 上記一般式「1]で示されるアミド誘導体と無毒性の塩 を形成するものであればいかなるものであってもよい。 例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸 塩等の無機酸付加塩:酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク 酸塩、乳酸塩、グリコール酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸 塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンス ルホン酸塩、ρートルエンスルホン酸塩、アスコルビン 酸塩等の有機酸付加塩;アスパラギン酸塩、グルタミン 酸塩等の酸性アミノ酸との塩:ナトリウム塩、カリウム 塩等のアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩 等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチル アミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン 塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N,N'-ジベンジル エチレンジアミン塩等の有機塩基塩;リジン塩、アルギ ニン塩等の塩基件アミノ酸との塩を挙げることができ る。また、場合によっては水和物あるいは溶媒和物であ ってもよい.

[0087]

【発明の実施の影態】次に、本発明を実施するための化 合物の製造方法の一例を説明する。しかしながら、本発 明化合物の製造方法はこれらに限定されるものではな い、又、各工程において、反応処理は通常行われる方法 を行えばよく、単維精製、結晶化、再結晶化、シリカゲ ルクロマトグラフィー、分取HPLC等の慣用される方 法を適宜銀択し、又組み合わせて行えばよい。

【0088】一般製法

製造方法1

本製法は、化合物 [3]と化合物 [4]を縮合することにより化合物 [1]を得るものである。

【化57】

[1]

スルホキンド、アセトニトリル等の極性溶集中、総合剤 の存在下、一般式[4]で表されるアニリン化合物を反 応させることにより、目的化合物の一つである化合物 [1]を得ることができる。尚、本反応をスムーズに行 うためには、ジメチルアミノビリジン等の触媒を使用し ても良い、本工程で使用する総合剤としては、1-(3

ージメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミ ド塩酸塩(EDC)等が挙げられるが、アミド結合反応 に用いることができる縮合剤であればいかなるものでも 良い、また、アミド縮合の方法としては、例えば、酸ク ロライド法、混合酸無水物法等いかなる方法でも良い。

【0090】製法A-1 本製法は化合物「3]においてR3が-0-(CH2)。 - R14の場合、即ち化合物「3']を製造するためのも

のである 【化58】

【0091】第1工程

化合物 [5] (R¹ は低級アルコキシであり、R¹、R² 及びR5は請求項1記載の通りである。)を炭酸カリウ ム 炭酸ナトリウム 水素化リチウム、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウ ム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、 キシレン等の炭化水素系溶媒:1,4-ジオキサン、ジ エチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒ ドロフラン等のエーテル系溶媒:ジメチルホルムアミ ド. ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン 等の極性溶媒:メタノール、エタノール、プロパノー ル ブタノール等のアルコール溶液中で、一般式「6] R41-X「式中、R41はR14-(CH₂)。-(式中、R 14及びmは請求項1記載の通りである。)、Xはハロゲ ン原子を示す。〕で表されるハライド化合物と反応させ ることにより一般式「7]で表わされる化合物が得られ

3.

【0092】第2丁程 第1 丁程で得られた化合物「7]を炭酸カリウム、炭酸 ナトリウム 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸 化リチウム等の塩基の存在下、1,4-ジオキサン、ジ エチルエーテル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒ ドロフラン等のエーテル系溶媒:ジメチルホルムアミ ド、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、 プロパノール、ブタノール水等の水性溶媒あるいはこれ らの混合溶液中で反応させることにより、一般式 「3']で表されるカルボン酸化合物が得られる。

【0093】製法A-2

本製法は化合物 [3] において R3が-O-(CH3)。 - R14かつR1がニトロ基の場合、即ち化合物[8]を 製造するためのものである。

【化59】

【0094】第1工程

製法A-1の第2工程で得られた化合物[3'](R1は 水素原子である。)を既知の方法(Synthesi s. 81. 1990) に従いニトロ化することにより、 化合物[8]を得ることができる。

【0095】製法A-3

本製法は化合物 [3] において R3が-O-(CH₂)。 Xの場合、即ち化合物[10]又は化合物[11]を 製造するためのものである。 【化60】

$$X \cdot (CH_2)m' \cdot X$$
 [6'] R^2 H^1 $COO \cdot (CH_2)m' \cdot X$ R^2 H^1 $COO \cdot (CH_2)m' \cdot X$ R^2 H^2 H^3 H^3

【0096】第1工程

化合物 [5] を塩基の存在下、溶媒中で、一般式X - (CH₂)。-X (式中、m'は1乃至5の整数であり、 Xは前路と同じである。)で表きれるハライド化合物と 反応させることにより化合物 [9] を得ることができ る。本工程で使用する塩基及び溶媒は製法A - 1 の第1 工程で用いた物と同じである。

【0097】第2工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [9] (R^1 は水素原子である。)を加水分解することにより、化合物 [10]を得ることができる。

【0098】第3丁程

尚、化合物[11]を得る場合は、化合物[9]をクロ

ロホルム、四塩化炭素、塩化メチレン、ニトロペンゼン、酢酸等の有機溶媒中、濃硫酸等の触媒の存在下、発 煙硝酸と反応させニトロ化することにより化合物 [1 1]を得ることができる。反応温度は一30℃乃至-1 0℃である。引き続き、上記第2工程と同様にして加水 分解することにより、化合物 [10] (R¹はニトロ基 である。)を得ることができる。 【0099】製法A-4

本製法は化合物 [3] においてR*が-O-(CH₂)。 -R¹⁴かつR*がニトロ基の場合、即ち化合物 [14] を得るためのものである。 【化61】

$$R^2$$
 COOH
 HO R^2 R^2 [5]
第1工程
 O_2N R^4 COOH
 O_1 R^4 R^5 R^4 R^4 R^6 R^6

【0100】第1工程

化合物 [5] (R²は水素原子である。)をクロロホルム、四塩化炭素、塩化メチレン、ニトロベンゼン、酢酸

等の有機溶媒中、発煙硝酸を滴下し室温にて攪拌することにより目的化合物[12]を得ることができる。 【0101】第2工程

[14]

製法A-1の第1工程と同様にして化合物[12]から 化合物[13]を得ることができる。

第3工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物[13]を加水分解することにより、化合物[14]を得ることができる。

【0102】製法A-5

本製法は化合物[3]においてR²とR³が一緒になっ て、R¹⁸によって置換されてもよいオキサゾール環を形 成する場合、即ち化合物[19]を製造するためのもの である。 【化62】

$$C_{2}N$$
 R^{1}
 $C_{2}N$
 R^{2}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{7}
 R^{5}
 R^{7}
 $R^$

$$R^{18}$$
-COOH [17] R^{18} R^{18}

【0103】第1工程

化合物 [12]をメタノール中あるいはベンゼン、トル エン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶機の混合溶 媒中、濃硫酸、塩酸等の酸触媒を加え、モレキュラーシ ープス3人等の脱水剤で脱水しながら遅流することによ り化合物 [15]を得ることができる。

【0104】第2T程

化合物[15]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシ レン等の炭化水素系溶媒: 1, 4 - ジオキサン、ジエチ ルエーデル、1, 2 - ジメトキシエタン、テトラヒドロ フラン等のエーテル系溶媒: ジメチルホルムアミド等の 極性溶媒: メタノール、エタノール、アロバノール、ブ タノール等のアルコール系溶媒中、パラジウム炭素、水 酸化パラジウム、パラジウムブラック等の触媒で水素雰 囲気下において還元することにより化合物[16]を得 ることができる。

【0105】第3工程

化合物 [16] をジクロロメタン、クロロホルム、四塩 化炭素等のハロゲン系溶媒中、ボリリン酸エステル、オ キシ塩化リン、五塩化リン等の脱水剤の存在下、一般式 [17] Fil[®] COOH(式中、R¹⁸は前記と同じであ る。)で表されカルボン酸誘導体と反応させることによ り化合物 [18] を得ることができる

【0106】第4工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [18] を加 水分解することにより、化合物 [19] を得ることがで きる。

【0107】製法A-6

本製法は化合物[3]においてR¹がハロゲン原子の場合、即ち化合物[24]を製造するためのものである。 【化63】

【0108】第1丁程

化合物 [20]、酢酸ナトリウム及び酢酸の混合液に、 ヨウ素等の触媒の存在下、ジクロロメタン、クロロホル ム、四塩化炭素1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系 溶媒中でハロゲンを加え、室温にて2週間程皮撹拌する ことにより化合物 [21] 室得ることができる。

【0109】第2丁程

化合物 [21] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の塩 患の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン 等の炭化水素系溶媒: 1、4 ージオキサン、ジエチルエ ーテル、1、2 ージメトキシエタン、テトラヒドロフラ ン等のエーテル系溶媒: ジメチルホルムアミド、アセト 等の極性機と水との混合溶媒中で保押することによ り化合物 [22] を得ることができる。

【0110】第3工程

製法A-1の第1工程と同様にして化合物[22]に一般式[6]R⁴¹-X(式中、R⁴¹及びXは前記と同じで

ある。)で表されるハライド化合物と反応させることにより化合物 [23]を得ることができる。

【0111】第4工程

化合物 [23]を2ーメチルー2ープテン、アミド硫 飯、レゾルシノール等の塩素トッラップ別の存在下、 1、4ージオキサン、1、2ージメトキシエタン、テト ラヒドロフラン等のエーテル系溶;メタノール、エタノ ール、アロバノール、ブタノール等のアルコール系溶媒 中に、更塩素酸ナトリウム等の配利及びり能一水素 ナトリウム又はリン酸二水素カリウム等の緩衝液を滴下 し、整温で撹拌することにより化合物 [24]を得るこ とができる。

【0112】製法A-7

本製法は化合物[3]においてR!がシアノ基、低級ア ルコキシ基の場合、即ち化合物[27] (R! はシアノ 基又は低級アルコキシ基である。) を製造するためのも のである。

[4:64]

【0113】第1工程

化合物 [24]を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化オトリウム、水 素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、キシレン等の炭化水業系溶媒・1,4ージオ キサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタ ン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、ジメチル ホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリ ル、アセトン等の極性溶媒、メタノール、エタノール、 n - プロバノール、イソプロバノール、ブタノール等の アルコール系溶媒中にハロゲン化メチルを加え、 機拝す ることにより化合物 [25]を得ることができる。 【0114】第2工程

R¹ がシアノ基の場合は、化合物 [25] をベンゼン、 トルエン、ヘキサン、 キシレン等の炭化水素系溶媒: 1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメ トキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶 媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,

ルム、四塩化炭素 1,2-ジワロロエタン等のハロゲン系溶解:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶解を挙げることができ、好ましくはこれら溶膜とRI'OHのアルコールとの混合溶媒を用いる

【0115】第3工程 製法A-1の第3工程と同様にしてルる制

製法A-1の第2工程と同様にして化合物 [26]を加水分解することにより、化合物 [27]を得ることができる。

【0116】製法A-8

本製法は化合物[3]においてR⁵がアルケニル基の場合、即ち化合物[33]若しくは化合物[35]を得ることができる。 【化65】

【0117】第1工程

化合物 [28] を炭酸リチウム等の弱塩基の存在下、1,4 ージオキサン、1,2 ージメトキシエケン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶螺;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキンド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶線;メタノール、エタノール、nープロパノール、イソアロパノール、ブタノール等のアルコール条等落集中で、一般式 [6] R*1 - X(式中、R*1及びXは前記と同じ。)で表されるハライド化合物を加え、加熱下、擬律することにより化合物 [29] を得ることができる。反成は50~10 70 7程度の加速で行うと

良い。

【0118】第2工程

化合物 [29] を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水 素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の酸化水素系溶媒;1,4ージオキサン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒、メタノール、エタノール、ローブロパノール、イソプロパノール、ブタノール等の アルコール系の溶媒中で、アリルブロマイド、アリルク ロライド等のアリルハライド化合物と反応させることに より化合物[30]を得ることができる。

【0119】第3工程

一般的なクライゼン転移の条件により化合物「30]か ら化合物[31]を得ることができる。

【0120】第4工程

化合物[31]を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水 素化カリウム等の塩基の存在下、溶媒中でヨードメタン 等のハライド化合物と反応させることにより、化合物 「32]を得ることができる。

【0121】第5工程

製法A-6の第4工程と同様にして化合物「32]を酸 化することにより化合物「33]を得ることができる。 【0122】第6工程 化合物 [33]を炭酸カリウ ム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在 下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化

水素系溶媒; ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭 素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒:1. 4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1、2-ジメトキ シエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒:ジ メチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニ トリル、アセトン等の極性溶媒:メタノール、エタノー ル、n-プロパノール、イソプロパノール、ブタノール 等のアルコール系溶媒中で、ハロゲン化メチルと反応さ せることにより、化合物「34〕を得ることができる。

【0123】第7工程

化合物 [34]をエチレングリコール等の混合溶媒中、 水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の存在下、 加熱撹拌することにより化合物「35]を得ることがで きる。

【0124】製法A-9

本製法は化合物[3]においてR5がニトロ基かつR3が メトキシ基の場合、即ち化合物[39]を得るためのも のである.

【化66】

【0125】第1工程

化合物[36]をジクロロメタン、クロロホルム、四塩 化炭素、酢酸等の溶媒中、濃硫酸、塩酸等の触媒の存在 下、発煙硝酸及び酢酸の混合液で処理することにより化 合物「37]を得ることができる。

【0126】第2工程

化合物「37]を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水 素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4-ジオ キサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタ ン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチル ホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリ ル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、

n-プロパノール、イソプロパノール、ブタノール等の アルコール系等の溶媒中、R4'-X(式中、R4'及びX は前記と同じである。)で表されるハライド化合物と反 応させることにより化合物「38]を得ることができ

【0127】第3工程

製法A-6の第4工程と同様にして化合物[38]を参 加することにより化合物[39]を得ることができる。 【0128】製法A-10

本製法は化合物「3]においてR5がニトロ基かつR3が -O-(CH2) -R14の場合、即ち化合物[42]を 得るためのものである。

【化67】

$$R^{40}$$
—X R^{40} —

【0129】第1工程

既知の方法(J. Heterocyclic Che m., 23, 1805, 1986) により得られた化合 物「40]を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼ ン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶 媒、1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系 溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、 アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒、メタノール、 エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール 系溶媒中で、一般式「6] R41-X 「式中R41は、R14

- (CH₂)。- (式中R¹⁴及びmは請求項1記載の通り である。)、Xはハロゲン原子である。] で表されるハ ライド化合物「6]と反応させることにより化合物「4 1]が得られる。

【0130】第2T程

製法A-6の第4T程と同様にして化合物「41]を酸 化することにより化合物「42]を得ることができる。 【0131】製法A-11

本製法は化合物「3]においてR3とR4が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物「49]及び化合物「5 を得るためのものである。 【化68】

【0132】第1T程

一般式「44]におけるR42がメチル基の場合は、化合 物「43]とメタノール及びトルエン、ベンゼン、キシ レン等の混合物に農硫酸、農塩酸等の酸触媒を加え、モ レキュラシーブス3A等の脱水剤の存在下に反応させる ことにより化合物[44]を得ることができる。又、R 42がエトキシカルボニルメチルの場合は、化合物[4] 3]を、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリ ウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサ ン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1,4-ジオキサ ン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テ

トラヒドロフラン等のエーテル系溶媒:ジメチルホルム アミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセ トン等の極性溶媒中、ハロ酢酸エチルを反応させること により、化合物「45]を得ることができる。 【0133】第2T程

化合物 [44]を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸 化ナトリウム、水素化カリウム等の塩基の存在下、適当 な溶媒中で、ハロ酢酸エチルと反応させることにより化 合物[45]を得ることができる。適当な溶媒として は、例えばベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等 の炭化水素系溶媒; 1, 4-ジオキサン、ジエチルエー

テル、1. 2 - ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒: ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニキリル、アセトン等の極性溶媒: メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒等である。

【0134】第3工程、第4工程

化合物 [45]をパラジウム、パラジウムーブラック、 パラジウムー炭素、亜クロム酸銅、ラネーニッケル等の 触媒の存在下、適当な溶媒又はそれらの混合溶液中で水 素雰囲気下、水素添加することにより化合物 [46]を 得ることができる。この化合物は単離することなく次反 応に用いることができる。引き続き化合物 [46]を適 当な溶媒中又はそれらの混合溶媒中、p-トルエンスル ホン酸、臭化水素酸、トリフルオロ酢酸、塩化水素、硫 酸等の酸触媒の存在下で環化することにより化合物 [4 7]を得ることができる。適当な溶媒としては、反応に 影響を及ぼさない溶媒であれば、いかなるものでも良 く、例えばベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等 の炭化水素系溶媒; 1, 4-ジオキサン、ジエチルエー テル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン 等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶 媒;メタノール、エタノール、ロープロパノール、イソ プロパノール、ブタノール等のアルコール系溶媒等が挙 げられる。尚、化合物 [47] において、R2の水素原 子のハロゲン原子との置換は、製法A-6の第1工程と 同様の条件によって行うことができる。また、化合物 [47] において、R2のハロゲン原子の低級アルコキ シ基との置換は、製法A-7の第2工程と同様にして行

うことができる。

【0135】第5工程

任合物 [47] を旋散カリウム、水業化ナトリウム、水 素化カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒; 1、4 ージオ キサン、ジエチルエーテル、1、2 ージメトキシエタ ン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒; シメチル ボルムアミド、ジメチルスルトキシド、アセトにトリ ル、アセトン等の極性溶媒; メタノール、エタノール、 ロープロバノール、イソプロバノール、ブタノール等の アルコール系溶媒等の溶媒件、 F20 ーX (実れF20及び X (は前記と同じである。) で表されるハライド化合物で 処理することにより化合物 [48]を得ることができ る。

【0136】第6工程

化合物 [48] をメタノール、エタノール、ロープロパ ール、イソプロパノール、ブタノール等のアルコール 系溶媒:1、4ージオキサン、ジエチルエーテル、1、 2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテ 入系溶媒等の溶媒と水との混合溶媒中で水素化ナトリウ ム、水素化カリウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、 加水分解することにより化合物 [49] を得ることができる。

【0137】第7工程

【化691

第6工程と同様にして化合物 [47]を加水分解することにより、化合物 [50]を得ることができる。

【0138】製法A−12 本製法は化合物「2]を得るためのものである。

【0139】第1工程

製法A-11の第5工程と同様にして化合物 [47'] は 昭慎されてもよいフェニル基、置換されてもよいベンジ ル基であり、Xは前記と同じである。ここで置換されて もよいフェニル基及び置換されてもよいベンジル基にお ける「置換されてもよい」とは、R14の「置換されても よいフェール基」における「置換されてもよい」と同意 である。)で表されるハライド化合物と反応させること により化合物 [51] を得ることができる。 【0140】第2工程

製法A-11の第6工程と同様にして化合物[51]を

加水分解することにより化合物 [52]を得ることができる。

【0141】第3工程

化合物[52]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒:1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中又はそれらの混合溶液中、カルボニルジイミダール等の活性化剤の存在下、R²⁷ーH(式中R²⁷は前記した。)で表される化合物を反応させること

により目的化合物の一つである化合物 [2]を得ることができる。尚、本反応を円滑に行うためにトリエチルア ミン等の有機塩基を使用することもできる。また一般的 な混合酸無水物法,酸ハロゲン化法を用いることもでき ス

【0142】製法A-13

本製法は化合物[3] R³が2-オキソ-1, 4-ジヒドロ-2H-キナゾリル基の場合、即ち化合物[58] を得るためのものである。

【化70】

【0143】第1工程

製法A - 11の第1工程で得られた化合物[44'] (R*はメチル基である。)をペンゼン、トルエン、ヘ キサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1、4-ジオキ サン、ジエチルエーテル、1、2-ジメトキシエタン、 テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホル ムアミド、ジメチルスルホオシド、アセトニトリル、ア セトン等の軽性溶媒;メタノール、エタノール、プロ/ ノール、ブタノール等のアルコール系溶媒中、亜鉛粉 未、鉄粉未安の属又は塩化スズ等の金属、ロゲン化物 の存在下で酸で処理することにより化合物[53]を得 ることができる。用いる酸としては、塩化アンモニウ ム、塩酸、液酸等である。

【0144】第2工程

化合物 [53] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の敗化水素系溶媒: ジクロロメタン、クロロホル、四盤化炭素、12-ジクロエタン等のハロゲン系溶媒: 1、4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1、2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテス溶媒: ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中で、カルボニルと列ミグロー・ボニルジイミゲール、ホスゲン等のカルボニル化剤で処理することにより化合物 [54] を得ることができる。

【0145】第3工程

製法A-1の第1工程と同様にして、化合物「54]に

置換されてもよいニトロベンジルハライド化合物を反応させることにより化合物[55]を得ることができる。 【0146】第4工程

化合物 [55] をメタノール、エタノール、nープロバノール、イソプロバノール等のアルコール系溶膜;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;1.4 ージオキサン、ジエチルエーテル、1.2 ージメトキシエタン、テトラドドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中又はそれらの混合溶媒中、酸の存在下、亜鉛粉末、銭粉末又は塩化スズで還元し、引き減き粗生成物を酢酸等の溶媒中で加速することにより化合物 [56]を得ることとができる。

【0147】第5工程

化合物 [56] を炭酸カリウム等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶

媒: 1,4 - ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2 - ジメトキシェタン、ア・ラミドロフラン等のエーテル系 溶媒:ジメチルホルルスアミド、ジメチルスルキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒中、R'-X(式中、R'及びXは前記と同じである。)で表されるハライド化合物と反応させることにより、化合物[57]を得ることができる。

【0148】第6 T程

製法A-1の第3工程と同様にして化合物[57]を加水分解することにより化合物[58]を得ることができ

【0149】製法A-14

本製法は化合物 [3] において R^3 と R^4 が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [63] を得るためのも のである。

【化71】

$$R^2$$
 R^1 $COOBn$ R^2 R^1 $COOBn$ R^2 R^3 R^4 R^5 R^5 R^1 R^2 R^3 R^4 R^5 R^2 R^3 R^3 R^2 R^3 R^3

【0150】第1工程

(015 01) 第11年 (公合物 [43]を 次酸水業カリウム等の弱塩基の存在 下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化 水素系溶媒 1.1、4 - ジオキサン、ジエチルエーテル、1.2 - ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒・ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ シンド、アセトニトリル、アセトン等の種性溶媒、メタノール、エタノール、プタノール等のアルコール系溶媒等の溶媒中でベンジルハライドと反応させることにより、化合物 [59]を得ることができる。【0151】第2工程

化合物 [59] を水とメタノール、エタノール、プロパ ノール、ブタノール等のアルコール系溶媒又はジオキサ 、ジエチルエーテル、1、2 - ジメトキシエタン、テ トラヒドロフラン等のエーテル系溶媒との混合溶中で、 ヒドロサルファイトナトリカム等の還元別の存在下で反 応させることにより化合物 [60] を得ることができ

【0152】第3工程

3.

製法A-13の第2工程と同様にして、化合物[60] を環化することにより化合物[61]を得ることができる。

【0153】第4工程

製法A-11 の第5工程と同様にして、化合物 [61] に $R^{20}-X$ (式中、 R^{20} 及びXは前記と同じである。) で表されるハライド化合物を反応させることにより、化合物 [62] を得ることができる。

第5工程

化合物 [62] を常法により水素添加することにより化 合物 [63] を得ることができる。

【0154】製法A-15

本製法は化合物[3]においてR3とR4が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物[67]を得るためのも のである。 【化72】

【0155】第1 T程

製法A-11の第4工程で得られた化合物[47'] (R4*はエトキシカルボニルメチル基である。)をベン ゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶 媒:1、4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1、2-ジメトキシエタン、デトラヒドロフラン等のエーテル系 溶鰈:グロロメタン、四塩化炭素等のハロシ系溶媒 中、ボランテトラヒドロフラン鎖体等の週元剤で週元す ることにより化合物[64]を得ることができる。 第2工程

製法A-11の第5工程と同様にして化合物 [64]に $R^{20}-X$ (式中、 R^{20} 及びXは前記と同じである。)で 表されるハロゲン化合物を反応させることにより、化合 物 [66] を得ることができる。

【0156】第1'工程、第2'工程

第2工程と同様にして化合物[47]にR²⁰-X(式 中、R¹⁰及びXは前配と同じである。)で表きれるハロ ゲン化合物を応させ化合物[65]を得る。引き続 き、第1工程と同様にして還元反応を行うことにより化 合物[66]を得ることができる。 第3工程

製法A - 11の第6工程と同様にして化合物 [66]を 加水分解することにより、化合物 [67]を得ることが できる。

【0157】製法A-16

本製法は化合物 [3] において R^3 と R^4 が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [71] を得るためのも のである。

【化73】

【0158】第1工程

化合物 [68]を1,3,5-トリアジン又はホルムアミドとピリジン等の有機塩基の存在下、メタノール、スタノール、アロバノール、ブタノール等線:1、4-ジオキサン、ジエチルエーデル、1,2-ジメトキンエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系薄線:ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極情楽陣で反応させることにより、化合物 [69] を得ることができる。

第2工程

製法A-1の第1工程と同様にして化合物 [69]とR ²²-X (式中、R²²及びXは前記と同じである。)で表 されるハロゲン化合物を反応させることにより、化合物 [70]を得ることができる。 第3工程

製法A-1の第2工程と同様にして化合物[70]を加水分解することにより、化合物[71]を得ることができる。

【0159】製法A-17

本製法は化合物 [3] において R³がメトキシカルボニル 基の場合、即ち化合物 [73] を得るためのものである。 【化74】

【0160】第1 T程

化合物 [72] をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシ レン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホル ム、四塩化炭素、1,2 - ジクロロスタン等のハロゲン 系溶媒;1、4 - ジオキルエーテル、1, 2 - ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシ レス・アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノー ル、エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコ ール系溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の 塩基で処理することにより、化合物 [73]を得ること ができる。

【0161】製法B-1

本製法は化合物 [1] においてR¹がアミノ基又は-N R¹¹ R¹²の場合、即ち化合物 [1-2] 若しくは化合物 [1-3] を得るためのものである。 【化75】

$$R^{1}$$
 の R^{1} の $R^$

【0162】第1工程

製法A - 2で得られた化合物[8]と化合物[4]を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合物 [1-1]を得ることができる。得られた化合物[1-1]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒、1、4 - ジオキサン、ジエチルエーテル、1、2 - ジメトキンエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の転性溶媒、メタノール、エタノール、アロバノール、ブタノール等ののアルコール系溶媒中、亜鉛物末、鉄粉末等の金属又は塩化スズ等の金属ハロゲン化物の存在下、適当公酸で処理することにより[1-2]を得ることができる。適性としてはよ塩化アンモンウム、塩酸、硫酸

等である。 第2工程

第1工程で得られた化合物[1-2]を一般的なアセチル化方法でアセチル化することにより、化合物[1-3]を得ることができる。施、化合物[1]において、R²におけるX3が-NHCO-若しくは-NR²⁷-の場合又はR³⁷-の場合も上記と同様な方法で目的化合物を得ることができる。

【0163】製法B-2

本製法は化合物 [1] において \mathbb{R}^3 が $-\mathbb{X}_3$ - $(CH_2)_a$ $-\mathbb{R}^{1/\epsilon}$ であり、かつ、 $\mathbb{R}^{1/\epsilon}$ 西境されても良いアミノ 基、モルホリノ基、ビペラジノ基の場合、即ち化合物 [1-5] を得るためのものである。

【0164】製法A-3で得られた化合物[10]と化合物[4]を製造方法1の方法にてアミド縮合すること により化合物[1-4]を得ることができる。得られた化合物[1-4]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒:ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハログス溶媒:1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエ

1、2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メタノール、エタノール、プリアル・デクアール等のア

ルコール系溶媒中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の塩基の存在下、一 根式[74] Ri* 一日(Ri*は置換されてもよアミノ 基、モルホリノ基、ピペラジノ基である。)で表される 化合物と反応させることにより、化合物[1-5]を得 ることができる。

【0165】製法B-3

本製法は化合物 [1] において R^3 と R^4 が一緒になって 環を形成する場合、即ち化合物 [1-6] を得るための ものである。

【化77】

【0166】第1工程

製法A-17で得られた化合物 [73] と化合物 [43] を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合 物 [75]を得ることができる。得られた化合物 [7 5]を製法A-1の第2工程と同様にして加水分解する ことにより化合物 [76]を得ることができる。 第2工程

製造方法1と同様にして化合物 [76]と一般式 [77] R²² - NH₂で表わされるアミノ化合物をアミド縮合することにより化合物 [78]を得ることができる。 [0167]第37程

製法B-1の第1工程と同様にして化合物 [78]を還元することにより化合物 [79]を得ることができる。 第4工程

化合物 [79]を適当な溶媒中、塩酸、硫酸、p-トルエンスルホン酸等の酸触媒の存在下、アセチルアセトン

を反応させることにより、化合物 [1-6]を得ることができる。適当な溶媒としては、ベンゼン、トルエン、 ヘキサン、キシレン等の度化水素系溶線;シクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1、2ージクロロエタン等のり、ハロゲン系溶媒:1、4ージオキサン、ジエチル エーテル、1、2ージメトキンエタン、テトラドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性 溶媒である。

【0168】製法B-4

本製法は化合物[1]においてR5とR6が一緒になって 1H-1-オキソイソキナゾリニル基を形成する場合、 即ち化合物「1-8]を得るためのものである。

[0169]

【化78】

第1工程

製法A-8で得られた化合物 [33]と化合物 [4]を

製造方法1の方法によりアミド縮合することにより化合物[1-7]を得ることができる。得られた化合物[1

-7]を過ヨウ素酸ナトリウム等の酸化剤の存在下。 1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメ トキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶 媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ア セトニトリル、アセトン等の極性溶媒; メタノール、エ タノール、n-プロパノール、イソプロパノール、ブタ ノール等のアルコール系溶媒等の溶媒と水との混合液 中、更に四塩化オスミニウムのブタノール溶液で処理す

【0170】製法B-5

本製法は化合物[1]においてR5とR6が一緒になって 環を形成する又はR5がアルコキシカルボニル基の場 合、即ち化合物[1-11]、化合物[1-12]. 化 合物[1-13]又は化合物[1-14]を得ることが できる。

[0171]

第1丁程

製法A-10で得られた化合物[42]と化合物[4] を製造方法1の方法にてアミド縮合することにより化合 物「1-9]を得ることができる。得られた化合物[1 -9 〕を製法B-1の第1工程と同様にして還元するこ とにより化合物[1-10]を得ることができる。

【0172】第2T程

化合物 [1-10]をトリエチルアミン、ピベリジン。 ピペラジン、モルホリン等の有機塩基の存在下、ベンゼ ン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶 媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒: 1.4-ジオ キサン、ジエチルエーテル、1,2-ジメトキシエタ

ン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒・ジメチル ホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル 等の極性溶媒中、X-COOR43(式中、R43は低級ア ルキル基である。) で表されるハロ炭酸化合物と反応さ せることにより化合物[1-11]を得ることができ る.

【0173】第3工程

化合物 [1-10]を適当な溶媒との混合液中に 濃塩 酸及び濃硫酸等の酸触媒の存在下、アセチルアセトンと 反応させることにより化合物[1-12]を得ることが できる。適当な溶媒としては、ベンゼン、トルエン、ヘ キサン、キシレン等の炭化水素系溶媒: ジクロロメタ ン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタ

ン等のハロゲン系溶媒; 1, 4 ージオキサン、ジエチル エーデル、1, 2 ージメトキシエタン、テトラヒドロフ ラン等のエーデル系溶媒; ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、アセト・トリル等の極性溶媒; メタ ノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノ ール、ブタノール等のアルコール系溶媒が挙げられる。 【0174】第4工程

(1017年) 4年4年 (社会物 [1-10]をベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の敗化水素系溶煤:ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2 -ジクロロエタン等のハロゲン系溶煤:1,4 -ジオキサン、ジエチルエーデル、1,2 -ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒:ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒の溶媒中、ジメチルホルムアミドメチルアセタール又はギ酸と反応させることにより任会物 [1-13]を得ることができる。

【0175】第5工程

化合物 [1-10]をトリホスゲン、ホスゲン、カルボニルジイミケゾール等のカルボニル化剤の存在下、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒、ベゼン、トルエン、ペキサン、ジェナルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒・中で反応させることにより化合物 [1-14]を得ることができる。

【0176】製法B-6

本製法は化合物[1]においてR°とR°が一緒になって 7員環を形成する場合、即ち化合物[1-17]を得る ためのものである。 【作80】

【0177】第1工程 化会特 [1-9]をtert-プトキシカリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム 等の塩基の存在下、ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キ シレン等の炭化水素系溶線:シオキサン、ジエチルエー テル、1、2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン 等のエーテル系溶線:ジメナルボルムアミド等の極性溶 媒中で、プロモ酢酸エチル等のハロ酢酸エステルと反応 させることにより化合物 [1-15]を得ることができる。

【0178】第2工程

製法B-1の第1工程と同様にして化合物[1-15] を還元することにより化合物[1-16]を得ることが できる。

【0179】第3工程

化合物 [1-16]を p ートルエンスルホン酸、農塩酸、濃硫酸等の酸触媒の存在下、トルエン、キシレン、ベンゼン、ヘキサン等の炭化水素系溶媒中で環化することにより化合物 [1-17]を得ることができる。

【0180】製法B-7

本製法は化合物[1]においてR°とR*が一緒になって モルホリン誘導体を形成し、かつ、R°0とR*が一緒に なって環を形成する場合、即ち化合物[1-19]又は 化合物[1-20]を得るためのものである。

[0181]

【化81】

【0182】第1工程

製法A-11の第7工程で得られた化合物[50]と化 合物[4]を製造方法1の方法にてアミド縮合すること により化合物[1-18]を得ることができる。得られ た化合物[1-18]と置換されてもよいニトロベンジ ルハライド化合物[80]を反応させることにより化合 物[1-19]を得ることができる。

【0183】第2工程

化合物[1-19]をメタノール、エタノール、几つ
ロバノール、イソプロパノール等のアルコール系溶媒;
ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素
系溶媒;1、4ージオキサン、ジエチルエーテル、1、
2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル等の極性溶媒中又はそれらの混合溶媒中、適当立酸の存在下、亜鉛粉末、鉄粉末又は塩化スズで週元する。10美統それらの粗生成物を衝撃の存在下、亜鉛粉末、鉄粉を又は塩化な、ズで週元する。10美統を大比ら如粗生成物を衝撃の溶媒中で環化することにより化合物[1-20]を得ることができる。加熱は90~110℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましくは100℃で行うのが良く、好ましている。

[0184]

【実施例】次に、本発明に係る一般式[1]で示される 化合物及びその製造方法を、実施例によって具体的に説 明する。しかしながら、本発明は、これら実施例によっ て限定されるものではないことは勿論である。

【0185】実施例1 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド

【0186】a) 4-ベンジルオキシー3-メトキシ安

息香酸 ベンジルエステル

バニリン酸(25.0g)、炭酸カリウム(50.0g)及びジメチル ホルムアミド(DMF,150ml)の混合溶液にペンジル プロマイド(40.0ml)を加え、室温にて3時間操作した。 反応液を濃縮した後、1 N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて 抽出した。有機層を水及び季塩水にて洗浄し、無水硫酸 ナトリウムて乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。本化合物 は精製することなく全量を次の反応に用いた。

【0187】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ安 息香酸

実施例1のa)で得られた租生成物全量とエタノール(5 00ml)の混合液に2N水酸化ナトリウム(200ml)を加え、 お時間環流した。反応液を濃度した後、水(50ml)を加 え、塩酸にてpH3に調製した。析出した結晶を浮取し 水及びヘキサンで洗浄、乾燥後表題化合物(37,33g)を得 水

(01881c) 4 - ペンジルオキシーN- (4 - ペンジルオキシフェエル) - 3 - メトキシベンズアミド 実施例1のり で得られた4 - ペンジルオキシー3 - メトキシ変息香酸(5.629g)、4 - ペンジルオキシアニリ (5.211s) 及びジメチルアミノヒリジン (DMAP, 26 9mg) のクロロホルム(160ml)混合液にEDC(5.032m)を加え、室温にて0.5時間設計した後、1時間加熱頻流した反応液を被圧濃縮した後、水を加え撹拌し折出した固体を予取した。乾燥後、エタノールで1時間加熱頻流

拌し、冷却後結晶を沪取して表題化合物(7.374g)を得た (表1参照).

٠

【0189】実施例2 4-ベンジルオキシ-N-(t rans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル) -3-メトキシベンズアミド

【0190】a) trans-4-ベンジルオキシシク

ロヘキシルアミン塩酸塩

trans-4-アミノシクロヘキサノール塩酸塩(10. 01g) 、トルエン(100ml)及び水 (10ml)の混合液に重曹 (5.545g)を加え、脱水が終了するまで加熱攪拌をした。 反応液にベンズアルデヒド(7.004g)を加え、さらに脱水 が終了するまで加熱撹拌をした。反応液を室温に戻した 後、60%水素化ナトリウム(3.960g)を加え、さらにベ ンジルクロライド(10.026g)を加え、2時間環流した。 反応液に水を加え、さらに0、5時間環流した、水層部 分を除いた後、有機層を水及び食塩水で洗浄した、右機 層に12N塩酸(6ml)を加えた後、脱水が終了するまで 加熱攪拌をした。反応液を室温まで攪拌しながら冷却 し、析出してきた結晶を沪取した。得られた結晶をトル エン及びヘキサンで洗浄後乾燥し表題化合物(12,335g) を得た。

1H-NMR (DMSO-d6, 300MHz); 1,19 - 1,43 (4H, m), 1,94 - 2.06 (4H, m), 2.96(1H, br), 3.01 - 3.33 (1H, m), 4.48 (2H, m), 7.21 - 7.36 (5H, m), 8.17 (3H, b r).

【0191】b) 4-ベンジルオキシ-N-(tran s-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)-3-メトキ シベンズアミド

実施例1のb)で得られた4-ベンジルオキシ-3-x トキシ安息香酸(2.00g), クロロホルム(50ml)の混合液 にDMF(2滴)を加え、塩化チオニル(0.621m1)を滴下し た。反応液を室温から60°Cまで徐々に温度を上げて、1 時間加熱攪拌した。反応液にトルエン(30ml)を加え、減 圧濃縮した。実施例1のc)で得られたtrans-4 -ベンジルオキシシクロヘキシルアミン塩酸塩(1.966) g)、炭酸水素カリウム(2.714g)、水(50m1)及びテトラヒ ドロフラン (THF, 15ml) の混合溶液を室温にて撹拌 し、上記反応で得られた酸クロライドのTHF溶液(15mg) 1)を約15分かけて滴下した。室温にてさらに1時間費 拌し、析出してきた固体を沪取し、水及びヘキサンで洗 浄した。得られた固体を乾燥後、酢酸で再結晶して、表 題化合物(2.254g)を得た(表1参照)。

【0192】実施例3~68

実施例1と同様にして実施例3から68の化合物を得 た。結果を表1から23に示した。

実施例3 4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例4 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシフェニル) ベンズアミド

実施例5 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ

キシフェニル)-3,5-ジメトキシベンズアミド 実施例6 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシー3-プロモフェニル)-3-メトキシベンズアミ

実施例7 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシ-3-クロロフェニル)-3-メトキシベンズアミ К

実施例8 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル オキシー3-メトキシフェニル)-3-メトキシベンズ アミド

実施例9 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシー3,5-ジメトキシフェニル)-3-メトキシベ ンズアミド

実施例10 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル オキシー3ーメトキシカルボニルフェニル) -3-メト キシベンズアミド

実施例11 4-ベンジルオキシ-N-「4-ベンジル オキシー3 = (N-メチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズアミド

実施例12 4-ベンジルオキシ-N-(6-ベンジル オキシー3ーピリジル)-3-メトキシベンズアミド 【0193】実施例13 N-(4-ベンジルオキシフ ェニル)-4-(3,4-ジメトキシベンジルオキシ) -3-メトキシベンズアミド

実施例14 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(4-メトキシベンジルオキシ)ベン ズアミド

実施例15 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(3-メトキシベンジルオキシ)ベン ズアミド

実施例16 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 ーメトキシー4-(2-メトキシベンジルオキシ)ベン ズアミド

実施例17 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシベンズアミド

実施例18 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4 ーヒドロキシー3-メトキシベンズアミド

実施例19 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3, 4, 5-トリメトキシベンズアミド

実施例20 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-ペンチルオキシベンズアミド

実施例21 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(3-メチルブチルオキシ)ベンズア > K

実施例22 N-(4-ベンジルオキシファニル)-3 -メトキシ-4-(2-メチルプロピルオキシ)ベンズ アミド

【0194】実施例23 N-(4-ベンジルオキシフ ェニル)-4-エトキシ-3-メトキシベンズアミド 実施例24 4-アリルオキシ-N-(4-ベンジルオ キシフェニル) -3-メトキシベンスアミド 実施例25 N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3 -メトキシー4-プロポキシベンズアミド 実施例26

•

N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ブチルオキシ-3-メトキシベンズアミド

実施例27 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシー4-フェニルスルホニルオキシベンズアミ ド

実施例28 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(2-フェネチルオキシ)ベンズアミ

実施例29 N- (4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(フェナシルオキシ)ベンズアミド 実施例30 N- (4-ベンジルオキシフェニル)-

4,5-ジメトキシ-2-二トロベンズアミド 実施例31 3-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジル

オキンフェニル) - 4 - メトキシベンズアミド 実験例32 N- (4 - ベンジルオキシフェニル) - 4 - シクロペンチルオキシー3 - メトキシベンズアミド [0195] 実験例33 N- (4 - ベンジルオキシフェニル) - 3 - シクロペンチルオキシー4 - メトキシベンズアミド

実施例34 N- (4-ベンジルオキシフェニル)-4 -シクロヘキシルメチルオキシ-3-メトキシベンズア ミド

実施例35 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2,4,5-トリメトキシベンズアミド

実施例40 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNーフェニルベンズアミド

実施例41 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー (4-フェニルオキシフェニル)ベンズアミド

実施例42 4-ベンジルオキシ-N-(4-エトキシ カルボニルフェニル)-3-メトキシベンズアミド 【0196】実施例43 4-ベンジルオキシ-N-

(3-ブロモフェニル) -3-メトキシベンズアミド 実施例44 4-ベンジルオキシ-N-(3-クロロフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例45 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(2-フェニルベンゾオキサゾール-5-イル)ベンズ アミド

実施例46 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-

 $(2-7x-2u^2)^2 + 4y^2 - u - 6 - 4u^2 + 2v^2 - 2v^2 + 4v^2 - 2v^2 + 4v^2 - 4v^2 + 4v^2 - 4v^2 + 4v^2 + 4v^2 - 4v^2 + 4v^2$

実施例47 4-ベンジルオキシ-N-(4-ブロモフェニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例48 4 - ベンジルオキシ- N- (4 - シクロへ キシルフェニル) - 3 - メトキシベンズアミド

実施例49 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー 「4ー(2ースチリル)フェニル | ベンズアミド

実施例50 4-ベンジルオキシ-N-(4-シアノメ チル)フェニル-3-メトキシベンズアミド

実施例51 4-ベンジルオキシ-N-(4-シアノフェニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例52 N-(4-ベンゾイルフェニル)-4-ベ ンジルオキシ-3-メトキシベンズアミド

【0197】実施例53 4-ベンジルオキシ-3-メ トキシ-N-[4-(N-フェニルカルバモイル)フェ ニル] ベンズアミド

実施例54 4-ベンジルオキシ-N-[4-(N-ジ メチルカルバモイル)フェニル]-3-メトキシベンズ アミド

実施例55 4 - ベンジルオキシ-N-(4 - モルホリ ノカルボニルフェニル) - 3 - ズトキシベンズアミド 実施例56 4 - ベンジルオキシ-3 - ズトキシーN-[4 - (N - モルホリノエチルカルバモイル) フェニ ル1ベンズアミド

実施例57 4 - ベンジルオキシ-N-(4-ヒドロキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド

実施例58 4ーベンジルオキシー3ーメトキシーNー (4ーフェニルスルホニルオキシフェニル) ベンズアミ

実施例59 4-ベンジルオキシ-N-(4-ジメチル アミノエトキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド 実施例60 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(4-モルホリノエトキシフェニル)ベンズアミド 実施例61 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-

[4-(2-フェネチル) フェニル] ベンズアミド 実施例62 4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルフェニル) -3-メトキシベンズアミド

【0198】実施例63 4 - ベンジルオキシ-3-メトキシ-N-(6-メトキシ-3-ピリジル) ベンズアミド

実施例64 4-ベンジルオキシーN-(6-クロロー 3-ピリジル)-3-メトキシベンズアミド

実施例65 4-ベンジルオキシ-N-(4-エトキシ カルボニルメトキシフェニル)-3-メトキシベンズア ミド

実施例66 4-ベンジルオキシ-N-(trans-4-ヒドロキシシクロヘキシル)-3-メトキシベンズ アミド

実施例67 3,4-ジメトキシ-N-「(2-メトキ

シー4-フェニルカルバモイル)フェニル] ベンズアミ

実施例 68 N -(4-ペンジルオキシフェニル) <math>-4 -(2-クロロエトキシ) -3-メトキシベンズアミド [0199] 実施例 69 N -(4-ベンジルオキシフェニル) -4- -(2-ジメチルアミノエトキシ) -3- メトキシベンズアミド

ストマン・スクス・ 東維例68で得られたN-(4-ベンジルオキシフェニ ル)-4-(2-クロロエトキシ)-3-メトキシベン プアミド(100mg)、炭酸カリウム(1.30g)、DMF(2ml) の混合液に50%ジメチルアミン(1ml)を加え80℃に て5時間加熱模拝した。反応液を濃縮後重響水に注ぎ、 静散エチルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、無 水酢酸ナトリンムで乾燥検波圧縮出た。程史成物をシ リカゲルカラムクロマトグラフォーで精製した後、酢酸 エチル及びヘキサンで再結晶し表題化合物(80mg)を得た (表230mg)

【0200】実施例70、実施例71

実施例69と同様にして、実施例70及び実施例71を 得た。結果を表24に示した。

実施例70 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-(2-モルホリノエトキシ)ベンズア ミド

実施例71 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル) エトキシ | ベンズアミド

【0201】実施例72 4 - ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

公知の方法 (Synthesis, 81, 1990) に よって得られた4 ーペンジルオキシー5 - メトキシー2 ーニトロ交配香酸 (95mg)、4 ーペンジルオキシアニリン (720mg)及び D MA P (79mg)のクロロホルム (15ml) 混合液にEDC(690mg)を加え、室温にて0. 5時間機 拝した後、1時間加熱環境した。反応液を養圧濃縮した 後、水を加え機拝し折出した固体を河取した、乾燥後、 エタノールで1時間加熱環境上、冷却後結晶を河取して 表題化合物 (1.156g)を得た(表24参照)。

【0202】実施例73、74

実施例72と同様にして、実施例73及び実施例74を 得た。結果を表25に示した。

実施例73 4-ベンジルオキシ-N-(trans-4-ベンジルオキシシクロヘキシル)-5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

実施例74 4-ベンジルオキシ-5-メトキシ-N-(4-モルホリノエトキシフェニル)-2-ニトロベン ズアミド

【0203】実施例75 2-アミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミド

【0204】実施例76 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミド

実施例75で得られた2-アミノー4-ベンジルオキシ - N-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシ ベンズアミドを用いて常法に従いアセチル化することに より、表題化合物を得た(表26参照)。

【0205】実施例77 2-アセチルアミノー4-ベンジルオキシ-N-(3-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシベンズアミド

実施例75と同様にして得られた2-アミノー4-ベン ジルオキシーN-(3-ベンジルオキシフェニル)-5 -メトキシベンズアミドを用いて常法に従いアセチル化 することにより、表題化合物を得た(表26参照)。

【0206】実施例78 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(2-ジメチルアミノエトキシ)-3-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

【0207】a)4-(2-クロロエトキシ)-3-メトキシ安息香酸 2-クロロエチルエステル

バニリン酸(10mo1)、炭酸カリウム (30mo1)及びDM (10mo1)を加え、90でにてこ時間加熱撹拌した。反応液を減圧濃縮後 1 N塩酸に注き皆様エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び烏塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。粗圧成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(1.747g)を得た。IH-NMR (CDC13,300Mtz): 3.81 (2H, t, J = 5.8 Hz)、3.87 (2H, t, J = 6.3 Hz)、3.95 (3H, s)、4.34 (2H, t, J = 6.3 Hz)、3.95 (3H, s)、4.34 (2H, t, J = 6.4 Hz)、7.69 (1H, d, J = 2.4 Hz)、7.69

【0208】b) 4-(2-クロロエトキシ) -5-メ トキシ-2-ニトロ安息香酸 2-クロロエチルエステ ル

実施例78で得られた4 - (2 - クロロエトキシ) - 3 - メトキシ交易香酸2 - クロロエチルエステル(1.741 g)、クロロホルム(10m1)の混合液に濃硫酸(1滴)、発煙 硝酸(0.3m1)及び無水酢酸(5m1)を - 2 0 でにて加え、さ らに - 2 0 でにて 0 - 5 時間脱拝した。反応液を重曹水 に少量ずつ注き酢酸エチルにて抽出した。有機配き食塩 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後頑挺緩縮して、 粗生成物を得た。この化合物は精製することなくそのま ま全量を次の反応に用いた。

【0209】c)4-(2-クロロエトキシ)-5-メトキシ-2-ニトロ安息香酸

実験例の混合欲で8のり)で得られた4 - (2-クロロエトキシ) - 5-メトキシ-2-ニトロ及息書館 2-クロロエチルエステル全量とメタノール(20ml)の混合液 に1 N水酸化ナトリウム(20ml)を加え、室温にて2 4時 簡繁弁後、さらに1.5時間環流した、減圧にてメタノ ールを溜去した後、攪拌したがら1 N塩酸を加え、pH 2から3に調製した。室温で1時間撹拌後、折出した結 晶をデ取し、水及びヘキャンで洗浄した。得られた結晶 を乾燥して実観化合物(1.40)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz);3.97 (2H, t, J = 5.2 Hz), 4.39 (2H, t, J = 5.2 Hz), 7.30 (1H, s), 7.61 (1H, s), 13.60 (1H, br).

【0210】d) N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-(2-クロロエトキシ)-5-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

実施例78のc)で得られた4-(2-クロロエトキシ)-5-メトキシー2-ニトロ安息香酸(137mg)を用いて、実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表野化合物(176mg)を得か、

$$\begin{split} & \text{1H-NNR (DMSO-d6,300MHz); 3.98 (2H, t, J = 5.0Hz),} \\ & \text{4.42 (2H, t, J = 5.0 Hz), 5.08 (2H, s), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.21 (1H, s), 7.31 - 7.46(5H, s),} \end{split}$$

m), 7.56 (2H, brd, J = 9.3 Hz), 7.73 (1H, s), 10.3 4 (1H, br).

【0211】e) N-(4-ベンジルオキシフェニル) -4-[2-(ジメチルアミン)エトキシ]-5-メト キシ-2-ニトロベンズアミド

実施例78のd)で得られたNー(4ーペンジルオキシ フェニル)ー4ー(2-クロロエトキシ)ー5ーメトキ シー2ーニトロペンズアミド(304mg)、炭酸カリウム(1. 3%)及びDMF(5ml)の混合液にジメチルアミン(2ml)を 加え70℃にて6時間加熱規手した。存機層を食塩水で洗 注注。 精錬エチルにて抽出した。 有機層を食塩水で洗 浄し、無水電酸ナトリウムで乾燥後減圧減縮した。 租生 成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した 後エタノール、ヘキサンで再結晶し表題化合物(241mg) を得た(表26参照)。

【0212】実施例79、80

実施例78と同様にして、実施例79及び80の化合物を得た。結果を表27に示した。

実施例79 4-[2-(N, N-ジメチルアミノ)エトキシ]-3-メトキシ-6-ニトロ-N-[4-(2

ーフェネチル)フェニル]ベンズアミド

実施例80 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3 -メトキシ-4-[2-(4-メチルピペラジン-1-イル)エトキシ]-6-ニトロベンズアミド

【0213】実施例81 2-アリル-4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド

【0214】a)4-ベンジルオキシ-3-ヒドロキシ ベンアミド

3,4 ージヒドロキシベンズアルデヒド(13.812g)、炭酸リチウム(7.389g)及びDMF(70ml)の混合液にベンジルプロマイド(17.104g)を加え、50℃にて16時間攪拌し、80℃にて4時間加減撹拌した。反応液を水(300ml)に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水而酸ナトリウムで乾燥冷凍圧濃縮した。後含れた程生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで複製し、表類化合物(7.130g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 5.21 (2H, s), 5.79 (1H, s), 7.04 (1H, d, J = 8.2Hz), 7.35 - 7.49 (7H, m), 9.8 5 (1H, s).

【0215】b) 3-アリルオキシ-4-ベンジルオキ シベンズアルデヒド

実施例81のa)で得られた4 ~ ベンジルオキシー3-ヒドロキシベンアミド(7,130g) 炭酸カリウム(6,468g) 及びDMF(20a1)の混合液にアリルブロマイド(6,661g) を加え、室温にて3時間操押した。反正液を水に注ぎ、 耐酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で抽出した。有機 層を水及び塩塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 後減圧濃縮した。得られた相生成物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーで精製し、表題化合物(8,357g)を得 た。

1H-MMR (CDC13,300MHz); 4.68 (2H, dt, J = 5.3, 1.5 Hz), 5.24 (2H, s), 5.31 (1H, brd, J = 10.5 Hz), 5. 45 (1H, brd, J = 17.2 Hz), 6.03 - 6.15 (1H, m), 7.0 0 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.28 - 7.47 (7H, m), 9.82 (1 H, s).

【0216】c)2-アリル-4-ベンジルオキシ-3-ヒドロキシベンズアルデヒド

実施例81のb)で得られた3-アリルオキシ-4-ベ ンジルオキシベンズアルデヒド(7.283g)を溶媒を用いず に200℃にて1.5時間加熱撹拌し、転移体を得た。 得られた化合物は精製することなくそのまま次の反応に 用いた。

1H-NNR (CDC13, 300MHz); 3.88 (2H, dt, J = 6.0, 1.6 Hz), 4.95 - 5.05 (2H, m), 5.19 (2H, s), 5.86 (1H, s), 5.96 - 6.10 (1H, m), 6.94 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.32 - 7.47 (6H, m), 10.08 (1H, s).

【0217】d)2-アリル-4-ベンジルオキシ-3 -メトキシベンズアルデヒド

実施例81のc)で得られた2-アリル-4-ベンジル

オキシー3 - ヒドロキシベンスアルデヒド化合物金量と 炭酸カリウム(5.62%)及びDMF(20ml)の混合液にヨー ドメタン(2.5ml)を加え、芝温にて3時間限律した。反 応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液 で抽出した。有機層を水及り食塩水で洗浄し、無生成物 ナトリウムで乾燥後減圧濾船した。得られた無生成物を シリカゲルカラムで精製し、表題化合物(7.147g)を得

H-NMR (CDC13,300MHz); 3.85 (3H, s), 3.84 - 3.89 (2H, m), 4.93 (1H, brdd, J = 17.1, 1.7 Hz), 5.03 (1H, brdd, J = 10.2, 1.6 Hz), 5.19 (2H, s), 5.95 - 6.10 (1H, m), 6.97 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 - 7.46 (5H, m), 7.60 (1H, d, J = 8.6 Hz), 10.06 (1H,

【0218】e)2-アリル-4-ベンジルオキシ-3-メトキシ安息香酸

実験例82のd)で得られた2ーアリルー4 ~ ペンジル オキシー3 - メトキシペンズアルデヒド(988mg)、2 -メチルー2 - ブテン(2・松和1)及びtertープタノール (10ml)の混合液に、NaClO2(521mg)、NaH2PO 4(54mg)の水溶液(10ml)を滴下し、室温にて16時間費 増した。反応液を水に注き、塩酸にてpH3 に調製 し、酢酸エナルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥冷凝圧滞縮した。粗生成 物をエーテル及びヘキサンで結晶化させた後へキサンで 洗浄し、表雅信令物(55mg)を得た。

1H-NNR (CDC13,300MHz); 3.86 (3H, s), 3.92 (2H, br d, J = 5.7 Hz), 4.95 -5.04 (2H, m), 5.19 (2H, s), 5.97 - 6.12 (1H, m), 6.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.3 0 - 7.48 (5H, m), 7.85 (1H, d, J = 9.0 Hz).

【0219】f) 2-アリル-4-ベンジルオキシ-N -(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベン ズアミド

実施例82のe)で得られた2-アリルー4-ベンジル オキシー3-メトキジ実息香酸(597mg)、4-ベンジル オキシアニリン(478mg)、DMAP(24mg)のクロロホル ム (20ml) 混合液にEDC(460mg)を加え、室温にて

1.5時間懶拌した後、1時間加熱環流した。反応液を 水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩木で 洗浄し、炭酸カリウム(6.468g)及びDMF(20ml)の混合 液にアリルプロマイド(5.661g)を加え、窒温にて3時間 機拌した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥後被圧濃縮し た。粗生成物をエーテル、ヘキサンで結晶化させた後へ キサンで洗浄し、表題化合物(870mg)を得た(表27 参昭)。

【0220】実施例82 4-ベンジルオキシーN-(6-ベンジルオキシー3-ビリジル)-3-メトキシ -2-[(E)-1-プロペニル]ベンズアミド 【0221】a)2-アリルー4-ベンジルオキシー3 -メトキン交別番酸 メチルエステル 実施例81のe)で得られた2-アリルー4ーペンジル オキシー3-メトキシ友急香酸(2.0%)、炭酸カリウム (1.38%)、DMF(10ml)の混合旅にヨードメタン(0.62m 1)を加え、室温にて8時間機样した。反応液を水に注 ぎ、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で抽出した。 電機層を水及吹食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥後減圧減糖した。得られた粗生成物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(1.830g)

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.84 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.93 - 5.01 (2H, m),5.16 (2H, s), 5.94 - 6.10 (1 H, m), 6.86 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.30 - 7.47(5H, m), 7.67 (1H, d, J = 8.7 Hz).

【0222】b)4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-[(E)-1-プロペニル]安息香酸

実施例81のa)で得られた2-アリルー4ーペンジル オキシー3-メトキシ安息香酸 メチルエステル(1.450 別及びエチレングリコール(10ell)の混合液に2N水酸化 カリウム水(10ell)を加え160℃に28.5時間加熱模 拝した。反反流後を1N運動に注ぎ、静設エチルで抽出し 、有機層を失敗び食塩水で添きし、無水高酸トリウ ムで乾燥後減圧議備した。得られた租生成物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーで精製し、表類化合物(1.1 72s)を得た。

1H-NNR (CDC13, 300MHz); 1.94 (3H, dd, J=6.6, 1.5 Hz), 3.77 (3H, s), 5.18 (2H, s), 6.20 (1H, dq, J=15.9, 6.8 Hz), 6.77 (1H, dd, J=15.8, 1.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.7 Hz), 7.31-7.47 (5H, m), 7.71 (1H, d, J=8.7 Hz), 7.31-7.47 (5H, m), 7.71

【0223】c) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル) -3-メトキシ-2-[(E) -1-プロベニル] ベンズアミド

実施例81のb)で得られた4-ベンジルオキシー3-メトキシー2-[(E)-1-プロベニル] 安息香酸 (1.125g)及び4-ベンジルオキンアニリンより実施例1 のc)と同様にして表題化合物(1.223mg)を得た(表2 8参照)。

【0224】実施例83 6-ベンジルオキシ-2-(4-ベンジルオキシフェニル)-5-メトキシ-2H -イソキノリン-1-オン

実験例8 1 で得られた 2 ーアリルー4 ーベンジルオキシ ーNー (4 ーベンジルオキシフェニル) ー 3 ーメトキシ ベンズアミド(700mg)、Na I O4(937mg)、ジオキサン (20m1)及び水(10m1)の混合液にOs O4のtertーブ タノール(5mg/m1)溶液(500m1)を加え、 5番にて 2 日間 類拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。 有機層を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 爆後減圧濃縮した。 担生成物に pートルエンスルホン酸 (10mg)及びトルエン(20m1を加え、1 時間環流した。反 応済をシリカゲルカシムクロマトグラフィーで精製」。 表題化合物(153mg)を得た(表28参照)。

【0225】実施例84 4-アミノ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド 【0226】a)N-(4-ベンジルオキシフェニル)

-3-メトキシ-4-ニトロベンズアミド

実施例 1 の c) と同様にして表題化合物 (1.513g) を得 た。ただし、4 - ベンジルオキシー3 - メトキシ安息香 酸 (1.003g) の代わりに3 - メトキシー4 - ニトロ安息香 酸を用いた。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 4.02 (3H, s), 5.11 (2H, s), 7.04 (2H, d, J=9.3Hz), 7.31-7.48 (5H, m), 7.60 (3H, m), 7.80 (1H, d, J=1.5 Hz), 8.01 (2H, d, J=8.4 Hz), 10.34 (1H, s),

【0227】b) 4-アミノ-N-(4-ベンジルオキ シフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例84のa)で得られたN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-4-ニトロベンズアミド (1.45e)及び亜鉛粉末(1.36)に酢酸(30ml)を加え、反応液を室温から100でまで油度を上げて、1時間加熱撹拌した。固炒物を熱助デ油した後、減圧濃縮し、残渣に重常水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥後、シリカゲ)ルカラムクロマトグラフィーで精製し、粗生成物を得た。クロロホルム、エタノールで再結島して表題化合物(725mg)を得た(表28参照)。

【0228】実施例85 4-ベンゾイルアミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズ アミド

実施例84で得られた4-アミノーN-(4-ベンジル オキシフェニル)-3-メトキシベンズアミド(218mg) を用いて、常法に従いベンゲイル化を行い表題化合物(2 30mg)を得た(表29参照)。

【0229】実施例86 4-ベンジルアミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシベンズ

実施例84で得られた4-アミノ-N-(4-ベンジル オキシフェニル)-3-メトキンベンズアミド(142mg) を用いて、常法に従いベンジル化を行い、表題化合物(5 4mg)を得た(表29参照)

【0230】実施例87 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-ジメチルアミノ-3-メトキシベンズアミド

実施例84で得られた4ーアミノーNー (4ーベンジル オキシフェニル) -3 - メトキシベンズアミド(105mg) 37%のホルマリン木溶液(1ml)の混合液にギ酸(0.1ml) を加え、9時間避流した。反応液を重雪水に注ぎ酢酸エ ステルにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後、無水硫 酸ナトリウムで乾燥し壊圧激縮した。得られた組成生物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化 合物(69mg)を得た(表参照29). 【0231】実施例88 4-アミノ-3-メトキシー N-[4-(2-フェネチル)フェニル】ベンズアミド 実施例84と同様にして表題化合物を得た(表30参 昭).

【0232】実施例89 N-(4-アミノフェニル) -4-ベンジルオキシー3-メトキシベンズアミド 【0233】a) 4-ベンジルオキシー3-メトキシ -N-(4-ニトロフェニル)ベンズアミド

実施例1のc)と同様にして表題化合物を得た。ただし、4-ベンジルオキシアニリンの代わりに4-ニトロアニリンを用いた。

b) N-(4-アミノフェニル)-4-ベンジルオキシ -3-メトキシベンズアミド

実施例84のb)と同様にして、実施例89のa)で得られた4-ベンジルオキシー3-メトキシーN-(4-ニトロフェニル)ベンズアミドのニトロ基の還元を行うことにより標題化合物を得た(表30参照)。

【0234】実施例90 N-(4-ベンジルアミノフェニル)-4-ベンジルオキシー3-メトキシベンズアミド

実施例89で得られたN- (4-アミノフェニル) -4 -ペンジルオキシ-3-メトキンベンズアミド(143m 2)、炭酸かりウム(70mg)、ペンジルブロマイド(59m1)及 びDM F(1m1)の混合液を室温にて3.5時間幾半し た。反応液を食塩水に注き酢酸エチルにて抽出した。有 機層を水にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥 し減圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマト グラフィーで精製し、表題化合物 (75mg) と以下の副生 成物を得た《表30参照)。

【0235】実施例91 4-ベンジルオキシーN-(4-ジベンジルアミノフェニル)-3-メトキシベン ズアミド

実施例90と同様にして表題化合物(74mg)である副生成物を得た(表31参照)。

【0236】実施例92 N-(4-ベンゾイルアミノ フェニル)-4-ベンジルオキシ-3-メトキシベンズ アミド

実施例89で得られたN- (4-アミノフェニル) -4 -ベンジルオキシー3-メトキシベンズアミド(Tlug)、 トリエチルアミン(Toml)及びクロロホルム(Iml)の混合 液にベンゾイルクロライド(60ml) を加え24時間室温 にて撹拌した。反応液に1N塩酸と酢酸エチルを加え 0.5時間撹拌した。成比た結晶を酢酸エチルを加え 酸エチルを加え、1時間加熱撹拌した。反応液を冷却 後、折出した結晶を評収し、表題化合物(50mg)を得た

(表31参照)。 【0237】実施例93 4ーベンジルオキシーNー (4ーベンジルオキシフェニル) -2-プロモ-5-メ トキシベンズアミド

【0238】a)4-アセトキシ-2-ブロモ-5-メ

トキシベンズアルデヒド

○一アセチルバニリン(7.5g)、酢酸ナトリウム(7.5g)及び酢酸(30ml)の混合液に臭素(2.1ml)、酢酸(10ml)をする(1.0mg)を加工室温にて14日間間繰料した。反応液を水(300ml)に注ぎ撹拌し、折出した固体をデ取した。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表徴化合物(4.12g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 2.34 (3H, s), 3.88 (3H, s), 7.36 (1H, s), 7.51 (1H, s), 10.27 (1H, s).

【0239】b) 2ープロモー4ーヒドロキシー5ーメトキシベンズアルデヒド

実施例93のa)で得られた4-アセトキシー2-ブロ モー5-メトキシベンズアルデヒド(4.2a)及びメタノー パ(3ml)の消息液に1小水酸化カリウム(30ml)を加え 室温にて3時間撥拝した。反応液を1 N塩酸に注き酢酸 エチルにて抽出した。有機層を重曹水及び食塩水で洗浄 し、減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エテル、ヘキサ シにて再誌用、表類化合物の107e1を得か

18-NMR(CDC13,300MR2); 3.95 (3H, s), 6.20 (1H, b r), 18 (1H, s), 7.43 (1H, s), 10.18 (1H, s). 【0240】c) 4 - ベンジルオキシー2 - プロモー5 - メトキシベンズアルデヒド

実施例93のb)で得られた2-ブロモー4ーヒドロキシー5-メトキシベンズアルデヒド(3.012g)を用いて実施例1のa)と同様にしてベンジル化を行い、表題化合物(4.183g)を得た。

1H-NMR (DCI3,300MHz); 3.92 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.10 (1H, s), 7.30 -7.47 (6H, m), 10.18 (1H, s). 【0 2 4 1 】d) 4 -ベンジルオキシ-2 -プロモ-5 -メトキシ安息香酸

実施例 9 3の c) で得られた 4 ~ ペンジルオキシー 2 ー プロモー 5 - メトキシペンズアルデヒド (4.17%) 及び 2 メチルル 2 ー プテン(7ml)のtertープタノール(20 ml) 混合溶に、Na Cl 1 O 2 (1.8%)、Na H 2 P O 4 (1.9%) 8) の水溶液 (15ml) を滴下し、室温にて 1 6時間撹拌し た、反び液からtertープタノールを減圧溜去した 後、水 (100ml) を加え、塩酸にて p H 2 に調製した、析 出した結晶を浮取し、水にて洗浄後、乾燥して表瞪化合 物(4.092a)を得た。

1H-NMR (CDCI3,300MHz); 3.91 (3H, s), 5.18 (2H, s), 7.19 (1H, s), 7.33 -7.47 (5H, m), 7.60 (1H, s). 【0242】e) 4 - ベンジルオキシーN- (4 - ベンジルオキシフェニル) - 2 - ブロモー5 - メトキシベンズアミド

実施例93のd)で得られた4 - ベンジルオキシー2 -プロモー5 - メトキン安息香酸(160mg)を用いて、実施 例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物 (148mg)を得た(表31参照)。

【0243】実施例94 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-シアノ-5-メ トキシベンズアミド

【0244】a) 4-ベンジルオキシ-2-ブロモ-5 -メトキシ安息香酸 メチルエステル

実施例93のd)で得られた4-ベンジルオキシ-2-ブロモ-5-メトキシ安息香酸(2.716g)を実施例82の a)と同様にしてエステル化を行い、表題化合物(2.511 おを得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.90 (3H, s), 3.91 (3H, s), 5.16 (2H, s), 7.30 - 7.46 (6H, m). 【0245】b) 4 - ベンジルオキシー 2 - シアノー5 - メトキシ安息番酸 メチルエステル

実施例94のa)で得られた4-ベンジルオキシー2-プロモー5-メトキシ安息香酸 メチルエステル(702m 3)・シアン仕網(215mg)及びDMF(5ml)の混合液を15 0℃にて1時間無評した。反応液を1 N塩酸に注ぎ、酢 酸エチルにて抽出した。有場原を重曹水及び乗塩水で洗 浄し、減圧漂縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーにて精製し、表題信合物(9)1a s)を得た。IH-NR (CDG 3, 300Mb;); 3.98 (3H, s), 3.9 8 (3H, s), 5.21 (2H, s), 7.20(1H, s), 7.32 - 7.45 (5H, m), 7.60 (1H, s)

【0246】c)4-ベンジルオキシ-2-シアノ-5 -メトキシ安息香酸

実施例94のb)で得られた4-ベンジルオキシ-2-シアノ-5-メトキシ変息番酸 メチルエステル(5)9a シを用いて、落法に使い加少が解を行い、表配合物(4) 36ms)を得た。1H-WR(DMSO-d6,300Miz);3.90 (3H, s), 5.25 (2H, s), 7.27 - 7.44 (5H, m), 7.58 (1H, s), 7.61 (1H, s), 13.62 (1H, b)

【0247】d) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル) -2-シアノ-5-メトキシベン ズアミド

実施例94のc) 4 - ベンジルオキシー2 - シアノー5 - メトキン安息香酸(141mg)を用いて、実施例1のc) と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(206mg)を 得た(表32参照)。

【0248】実施例95 4 - ベンジルオキシ-N-(4 - ベンジルオキシフェニル) - 2,5 - ジメトキシ ベンズアミド

【0249】a) 4-ベンジルオキシ-2, 5-ジメト キシ安息香酸

ナトリウムメトキシド(2.0g)、メタノール(10ml)及びD MF(10ml)の混合液にヨウ化網(100mg)及び実施例94 のa)で得られた4ーベンジルオキシー2ープロモー5 ーメトキン変息香酸 メチルエステル(704mg)を加え、 1時間環流した。反応液を1N塩酸に注ぎ、クロロホル

ムにて抽出した。有機層を食塩水で洗浄後減圧濃縮した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムにて精製し、表題化合物(654mg)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.94 (3H, s), 3.93 (3H, s),

5.25 (2H, s), 6.57 (1H, s), 7.30 - 7.47 (5H, m), 7.65 (1H, s).

【0250】b) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル)-2,5-ジメトキシベンズアミ

実施例95のa)で得られた4-ベンジルオキシー2, 5-ジメトキシ安息香酸(144mg)を用いて、実施例1の c)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(160m g)を得た(表32参照).

【0251】実施例96 4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー5-ニトロベンズアミド

【0252】a) 4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロ安息香酸

バニリン(16.815g)及び酢酸(50ml)の混合液に濃硝酸(5.04ml)の酢酸(20ml)溶液を5℃にて滴下し、室温まで除べに温度を上げて1.5時間機拌した。反応溶液に水(3.00ml)を加え、さらに0.5時間機拌した。反応溶液に水(3.00ml)を加え、さらに0.5時間機拌した。板川した糖品を浮取し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥して粗生成物を得た。得られた固体を前酸エチル及びヘキサンにて再結晶して表態化合物(9.272g)を得た。この化合物をそのまま次の反応に用い、次の段階で精造決定した。

【0253】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-5-二トロ安息香酸

実施例96のa)で得られた4-ヒドロキシー3-メトキシー5-ニトロ安息春飯を用いて実施例1のa)と同様にしてジベンジル化を行った。その後、常法に従い加水分解を行い表類化合物が得か、

1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 4.02 (3H, s), 5.29 (2H, s), 7.33 - 7.49 (5H, m), 7.81 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.09 (1H, d, J = 2.0 Hz),

【0254】c) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル)-3-メトキシ-5-ニトロベン ズアミド

実施例96のb)で得られた4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-5-ニトロ安息香酸(191æ)を用いて実施例 1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物(2 60mg)を得た(表32参照).

【0255】実施例97 3-シクロペンチルオキシー N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキシー2-ニトロベンズアミド

【0256】a)3ーヒドロキシー4ーメトキシー2ーニトロベンズアルデヒド及び5ーヒドロキシー4ーメトキシー2ーニトロベンズアルデヒド

イソバエリン酸(30.432) 酢酸(100m)及び濃硫酸(1 高)の混合液を5℃に冷却し、発煙硼酸(10.1ml)の酢酸 (50ml)溶液を30分かけて添下した。5℃から室温に徐 々に温度を上げて、1時間照料した。反応液に水(150m 1)を加え、さらに1時間照料した。析出した結晶を戸取 し、水で洗浄後、乾燥し表賦化合物を1:1の混合物(2 9.23g)として得た。この混合物は精製することなくその まま次の反応に用いた。

1H-NWR (CDCI3 , 300MHz); 4.03 (1/2*3H, s), 4.07 (1/2*3H, s), 6.22 (1/2*1H, br), 7.12 (1/2*1H, d, J = 8.5 Hz), 7.45 (1/2*1H, s), 7.48 (1/2*1H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (1/2*1H, s), 7.47 (1/2*1H, br), 10.08 (1/2*1H, s), 10.41 (1/2*1H, s),

【0257】b) 3-シクロペンチルオキシー4-メト キシー2-ニトロベンズアルデヒド

実施例97のa)で得られた3-ヒドロキシー4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド及び5-ヒドロキシ-4-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド係。367 8)、炭酸カリウム(6.634a)及びDMF(40a))の混合液にシクロベンチルブロマイド(7.154a)を加え、90℃にて2時間加熱機样した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチル、ヘキサン1:1の混合液で抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた現生成剤をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで整製し、表現化や物は、239と得か(2.59)

【0258】c)3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシー2ーニトロ安息香酸

実施例97のb)で得られた3-シクロオキシー4-メ トキシー2-ニトロベンズアルデヒド(5.546g)を用い て、実施例93のd)と同様にして酸化を行い、表題化 合物(4.991mg)を得た。

1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 1.49 - 1.91 (8H, m), 3.97 (3H, s), 5.04 - 5.13 (1H, m), 7.00 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.82 (1H, d, J=8.8 Hz).

【0259】d) 3-シクロペンチルオキシ-N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキシ-2-ニトロペンズアミド

実験例97のc) で得られた3-シクロペンチルオキシ - 4-メトキシー2-ニトロ安息番酸(2.493g)を用いて 実験例1のc) と同様にしてアミド縮合を行い表題化合 物(3.035g)を得た(表3.3参照)。

【0260】実施例98 8-シクロペンチルオキシー N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキ シ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

【0261】a)2-アミノ-3-シクロベンチルオキ シー4-メトキシ安息香酸 (4-エトキシカルボニル フェニル)アミド

実施例97で得られた3-シクロペンチルオキシ-N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキシ-2-ニトロベンズアミド(2.81%)を常法を用いて水素添加して表題化合物(1.930g)を得た。

1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 1.39 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.55 - 1.93 (8H, m), 3.88 (3H, s), 4.37 (2H, q, J

= 7.1 Hz), 4.85 - 4.94 (1H, m), 5.77 (2H, br), 6.3 2 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.22 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.64 (2H, brd, J= 8.8 Hz), 7.84 (1H, br), 8.04 (2 H, brd, J= 8.8 Hz).

【0262】b) 8-シクロペンチルオキシ-N-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例98のa)で得られた2-アミノ-3-シクロペンチルオキシー4-メトキン袋患香酸 (4-エトキンルボニルフェニル)アミド(616mg)、アセチルアセトン(308ml)のエタノール(15ml)混合液に濃塩酸を1滴加え、2時間関流した。反応液を減圧濃縮後、エタノールで1時間加熱機样し、冷却後結晶をデ取して表題化合物(993mg)を得た(表33参照)。

【0263】実施例99 2-(3,4-ジメトキシフェニル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 【0264】 a)4-ヒドロキシ-3-メトキシ-5-

ニトロ安息香酸 メチルエステル 実施例96のa)と同様にして得られた4-ヒドロキシ

実施例96のa)と同様にして待られた4-ヒドロキシ 3-メトキシー5-ニトロ安息香酸(9.272g)、メタノ ール(150ml)及びトルエン(50ml)の混合液に濃硫酸(3m) を加え、モレキュラーシーブス3Aで脱水しながら、1 6時間環流した。反応液を冷却し室温にてご時間撹拌した。 析出してきた結晶を声取し、ヘキサンにて洗浄、乾 爆後表題化合物(7.172g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.95 (3H, s), 4.01 (3H, s), 7.77 (1H, d, J = 1.9Hz), 8.44 (1H, d, J = 1.9 Hz), 11.05 (1H, br).

【0265】b) 3-アミノ-4-ヒドロキシ-5-メ トキシ安息香酸 メチルエステル

実施例99のa)で得られた4ーヒドロキシー3ーメト キシー5ーニトロ安息香酸 メチルエステル(7.172g)、 パラジウム炭素(700mg)、エタノール(40ml)及びジオキ サン(40ml)の混合液を3気圧下水素添加した。パラジウム炭素をデ列した後、反応液を減圧濃縮し、表題化合物 (6.144)を得り、

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.86 (3H, s), 3.90 (3H, s), 7.08 (1H, d, J = 1.8Hz), 7.15 (1H, d, J = 1.8 Hz).

【0266】c)2-(3,4-ジメトキシフェニル) -7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 メチルエステル

実施例99のb)で得られた3-アミノー4-ドロキシー5-メトキン安息香酸 メチルエステル(592mg)、
3、4-ジメトキン安息香酸 (201mg)、ポリホスホン酸 エステル(5.186g)及びクロロホルム(20ml)の混合液を5時間環流した。反応液を水(100ml)に注ぎクロロホルム(元補出し、有機層を重曹水及び食塩水にて洗浄した無水坑酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、シリカゲルカラム

で精製して表題化合物(515mg)を得た。

1H-NMR (CDCI3,300MHz); 3.96 (3H, s), 3.98 (3H, s), 4.02 (3H, s), 4.10 (5H, s), 4.99 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.66 (1H, d, J = 1.3 Hz), 7.76 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.90 (1H, dd, J = 8.5, 2.0 Hz), 8.07 (1H, dJ = 1.3 Hz).

【0267】d)2-(3.4-ジメトキシフェニル) - アメトキシベングオキサゾール-5-カルボン酸 実施例99のc)で得られた2-(3.4 -ジメトキシ フェニル)-7-メトキシベングオキサゾール-5-カ ルボン酸 メチルエステル(415mg)及びエタノール(1.2m 1)の混合液に2N水酸化ナトリウム(1.2ml)を加え、2 時間環境した。反応液に水(50ml)を加えた後、冷却し、 塩酸でpH3に調製した、析出した結晶を沪取して、水 及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(370mg)を得 た、この化合物は次の反応にそのまま用いた。 【0268】e)2-(3.4-ジメトキシフェニル)

【0268】e)2-(3,4-ジメトキシフェニル -7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例9 9 のd)で得られた2 - (3,4 - ジメトキンフェニル) - 7 - メトキンベンゾオキサゾールー5 - カルボン酸(370mg)、4 - ベンジルオキシアニリン(269mg)。
g)、DMAP(13mg)のクロロホルム(20ml)混合液にEDC(259mg)を加え、瓷温にて0.5時間撹拌した後、1時間加熱環流した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて出出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。租生成物をシリカゲルカラムで精製して表歴化合物(315mg)を得た(表33参

【0269】実施例100、101

実施例99と同様にして実施例100及び101の化合物を得た。結果を表34に示した。

実施例100 7-メトキシー2-フェニルーベンゾオ キサゾールー5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例101 2-(3,4-ジメトキシベンジル)-7-メトキシベンゾオキサゾール-5-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0270】実施例102 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシ-2-ニトロベンズアミド

【0271】a)4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-ニトロベンズアルデヒド

限知の方法(J. Heterocyclic Che m., 1805, 1986)により得られた4-ヒドロ キシー3-メトキシー2-ニトロベンズアルデヒド(3,9 43g)、炭酸カリウム(8,293g)及びDMF(20ml)の混合液 にベンジルプロマイド(4,105g)を加え、90℃にて 1.5時間撹拌した。反応液を水(150ml)に注ぎ、酢酸 エチルにて抽出した。右帳原を水及び食塩水にて洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。エタノールで再結晶して表題化合物(5.056g)を得

3 (1H, d, J = 8.7 Hz), 9.80 (1H, s). 【0272】b) 4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-ニトロ安息香酸

実練別102のa)で得られた4ーペンジルオキシー3 - メトキシー2ーニトロペンズアルデヒド(70.99s)、2 - メチルー2ープテン(78.5ml)のtert-プタノール (325ml)混合液に、NaC1O2、NaH2PO4(38.5fl s)の水溶液(250ml)を高下し、室温にて16時間幾粁し た、反応液かちtertープタノールを減圧溜去した 後の水(11)を加え、塩酸にてpH2に調製した。析出 した結晶を可取し、水にて洗浄後乾燥し表題化合物(69. のおを報か、

1H-NMR (MeOH-d4,300MHz); 3.89 (3H, s), 5.28 (2H, s), 7.32 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.34 - 7.52 (5H, m), 7.80 (1H, d, J = 9.0 Hz).

【0273】c) 4-ベンジルオキシ-N-(4-ベン ジルオキシフェニル)-3-メトキシ-2-ニトロベン ズアミド

実施例102のb)で得られた4一ベンジルオキシー3 ーメトキシー2ーニトロ交見香酸(2.00g)、4 ーベンジ ルオキシアニリン(1.60g)及びDMAP(160mg)のクロロ ホルム(33ml)混合液にEDC(1.50g)を加え、業温にて 0.5時間爆拌した後、1時間加熱環流した。反応液を 減圧濃縮した後、水を加え析出した固体を产取した。乾 機後、酢酸エチルで1時間加熱環洋し、冷却後結晶を戸 取し表類化合物(2.05q)を得た(表34参解)。

【0274】実施例103 2-アミノ-4-ベンジル オキシ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3-メ トキシベンズアミド

実施例 102で得られた4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシーエル)ー3-メトキシー2-ニトーバンズアミト(612mg)及び運動物(余90mg)にエタノール(15ml)及び1,4-ジオキサン(10ml)を加え環流した後、施和延化アンモンウム水溶液(1.0ml)を一度に加え、さらに2m間環流した。配所物を熱時可過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、粗生成物を得た、クロロホルム、エタノールで再結晶して表題(4合物(370mg)を得た(表)5-参照)。

【0275】実施例104 2-アセチルアミノー4-ベンジルオキシーN-(3-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例103と同様にして得られた2-アミノー4-ベンジルオキシーN-(3-ベンジルオキシフェニル)3-メトキシベンズアミドを用いて、常法によりアセチル化することにより表題化合物を得た(表35参照)。

【0276】実施例105 2-アセチルアミノ-4-ベンジルオキシ-N-(2-ベンジルオキシフェニル) -3-メトキシベンズアミド

実施例104と同様にして表題化合物を得た。結果を表 35に示した。

【0277】実施例106 4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(エトキシカル ボニルアミノ)-3-メトキシベンズアミド

実施例103で得られた2-アミノー4 - ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキシーN-(4-ベンジルオキンフェニル)-3-メナシンベンズアミド(104mg)、トリエチルアミン(35ml)及びクロロホルム(2ml)の混合液にクロロ炭酸エチル(75ml)を加え、監温にて5.5時間繋料した。反応液を1 N塩 飯に注き酢酸エチルにて抽出した。有機層を買す人及び食塩水にて洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表 腿化合物(115mg)を得た(表名6参照)。

【0278】実施例107 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミド

【0279】a) 3, 4ージメトキシー2ーニトロベン ズアルデヒド

既知の方法(J. Heterocyclic Chem., 1805, 1986)により得られた4ーヒドロキシー3-- トキシー3-- トキシー2-- トロベンズアルデヒドを用いて、常法に従いメチル化を行い、表題化合物を得た。
1H-NMR (COCI3-66,300M記): 3.96 (3H, s), 4.03 (3H, s), 7.14 (1H, d, J = 8.8 hz), 7.67 (1H, d, J = 8.8 hz), 9.81 (1H, s).

【0280】b) 3, 4-ジメトキシ-2-二トロ安息 香酸

実施例107のa)で得られた3,4 -ジメトキシー2 - ニトロベンズアルデヒドを用いて、実施例102の b)と同様にして酸化を行い、表題化合物を得た。 1H-NME(McGH-d4,300Mtz);3,86 (3H,s),3,99 (3H,s),4,82 (1H,br),7,23(1H,d,J=8.8 ltz),7,82 (1H,d,J=8.8 ltz),7

【0281】c) N-(4-ベンジルオキシフェニル) -3,4-ジメトキシ-2-ニトロベンズアミド

実施例107のb)で得られた3,4ージメトキシー2 - ニトロ安息香酸を用いて、実施例102のc)と同様 にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表36参 昭)

【0282】実施例108 2-アミノ-N-(4-ベンジルオキシフェニル)-3,4-ジメトキシベンズア

実施例107で得られた $N-(4-(\sqrt{3})$ ルオキシフェ ニル) -3, $4-(\sqrt{3})$ メトキシ $-2-(\sqrt{3})$ エトロペンズアミド を用いて、実施例103と同様にして、表題化合物を得 た(表36参照)。 【0283】実施例109~111

実施例108と同様にして実施例109から111の化合物を得た。結果を表37参照に示した。

実施例109 2-アミノ-N-(4-エトキシカルボ ニルカフェニル)-3,4-ジメトキシへンズアミド 実施列110 2-アミノ-3,4-ジメトキシ-N-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェール)バ

(2-メトキシー4-メトキシカルボニルフェニル) ベ ンズアミド 実施例111 2-アミノ-3,4-ジメトキシ-N-

 $[2-X^{k+2}-4-\{N-(4-X)^{k+2}-N-(2-X)^{k+2}-1-(2-X)^{k+2}$

【0284】実施例112 3、4ージメトキシーNー (2ーメトキシー4ーメトキシカルボニルフェニル)ー 2ーニトロベンズアミド

実施例107と同様にして、表題化合物を得た。結果を 表37参照に示した。

【0285】実施例113 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例103で得られた2-アミノ-4-ベンジルオキ シーN-(4-ベンジルオキンフェニル)-3-メトキ シベンズアミド(1.440s)及びアセチルアセトン(650ml) のエタノール混合液に濃塩酸を1滴加え、2時間環流した。反応液を減圧濃縮後エタノールで1時間加熱模拌 し、治規総結晶を沪取して表難化合物(1.023s)を得た (表388mg)

【0286】実施例114 7-ヒドロキシ-3-(4 -ヒドロキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例113で得られた7-ベンジルオキシ-3-(4 -ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチ ル-3H-キナゲリン-4-オンを常法に従い水素添加 し、表題化合物を得た(表38参昭)

【0287】実施例115から128

実施例113又は114と同様にして実施例115から 128の化合物得た。結果を表39から43に示した。 実施例115 7ーヒドロキシー3ー(2ーヒドロキシ フェニル)-8ーメトキシー2ーメチルー3Hーキナブ リンー4ーオン

実施例116 7-ヒドロキシ-8-メトキシ-3- (4-メトキシフェニル)-2-メチル-3H-キナヅリン-4-オン

実施例117 7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロキシ フェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例118 7 ーレドロキシ-3-(2-レドロキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例119 7-ヒドロキシ-3-(3-ヒドロキシ フェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4ーオン

実施例120 7-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシ フェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例121 7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例122 7-ベンジルオキシ-3-(2-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例123 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H -キナゾリン-4-オン

実施例124 7-ベンジルオキシ-3-(3-ベンジ ルオキシフェニル)-6-メトキシ-2-メチル-3H ーキナゾリン-4-オン

実施例125 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジメトキシ-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例126 7、8ージメトキシー3-(4-エトキ シカルボニルフェニル)-2-メチル-3H-キナゾリ ン-4-オン

実施例127 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキ シ-4-メトキシカルボニルフェニル)-2-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

実施例128 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシ-2-メチル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキ シベンズアミド

【0288】実施例129 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-3H -キナゾリン-4-オン

【0289】実施例130、131

実施例129と同様にして実施例130及び131の化 合物を得た。結果を表44に示した。

実施例130 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキ シ-4-メトキシカルボニルフェニル)-3H-キナゾ リン-4-オン

実施例131 Nー(4ーベンジルオキシフェニル)ー 4ー(7,8ージメトキシー4ーオキソー3,4ージヒ ドロキシキナゾリンー3ーイル)-3ーメトキシベンズ アミド

【0290】実施例132 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-8-メトキシ-(1 H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

H. 3H) ーキナゾリン-2、4ージオン 実施例103で得られた2ーアミノー4ーベンジルオキ シーN-(4ーベンジルオキシフェエル)-3ーメトキ シベンズアミド(1.55g)、トリフォスゲン(37mg)の 1、4ージオキサン(30m)混合液を60℃にて1時間膜 拝した、メタール(10m)を加えらた0.5時間環境 した。トルエンを加えた後減圧議輸し粗生成物を得た。 エタノールで1時間加熱撹拌し、冷却後結晶を評取し表 確化合物(1.020)を得た(表44参照)。

【0291】実施例133~139

実施例132と同様にして実施例133から139の化合物を得た。結果を表45から47に示した。

実施例133 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-7,8-ジメトキシー(1H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例134 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-6-ニトロー(1 H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例135 7-ベンジルオキシ-3-(4-ベンジ ルオキシフェニル)-8-メトキシ-5-ニトロー(1 H,3H)-キナゾリン-2,4-ジオン 実施例136 7,8-ジメトキシ-3-(4-エトキ

実施例136 7,8-ジメトキシ-3-(4-エトキ シカルボニルフェニル)-(1H,3H)-キナゾリン -2,4-ジオン

実施例137 8-シクロペンチルオキシ-3-(4-エトキシカルボニルフェニル)-7-メトキシ-(1 H.3H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例138 7,8-ジメトキシ-3-(2-メトキ シ-4-メトキシカルボニルフェニル)-(1H,3 H)-キナゾリン-2,4-ジオン

実施例139 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(7,8-ジメトキシ-2,4-ジオキソ-1, 2,3,4-テトラヒドロ-2H-キナゾリン-3-イ ル)-3-メトキシベンズアミド

【0292】実施例140 8-ベンジルオキシ-4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ-3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ[e][1,4]ジアゼビ ン-2.5-ジオン

【0293】a) [(4-ベンジルオキシ-3-メトキシ-2-ニトロベンゾイル)-(4-ベンジルオキシフェニル) アミノ] 酢酸 エチルエステル

実施例102で得られた4-ベンジルオキシーN-(4 -ベンジルオキシフェニル)-3-メトキシー2-ニト ロベンズアミド(463mg)、プロモ酢酸エチル(222ml)のT トド混合液に tert-ブトキシカリウム(224mg)を加 え室温にて4時間撹拌した。反応液を1N減酸に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水にて洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、粗生成物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(535mg)を得た。

IH-NMR (CDC13,300MHz); 1.36(3H, t, J = 5.1Hz), 4.0 0(3H, s), 4.30 (2H, d, J = 7.1 Hz), 4.55 (2H, s), 5.05 (2H, s), 5.12 (2H, s), 6.81 (2H, s), 6.89 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.30-7.47 (12H, m).

【0294】b) [(2-アミノ-4-ベンジルオキシ -3-メトキシベンゾイル)-(4-ベンジルオキシフェニル) アミノ1 酢酸 エチルエステル

実施例140のa)で得られた[(4-ベンジルオキシ -3-メトキシー2-ニトロベンゾイル)-(4-ベン ジルオキシフェニル)アミノ]酢酸 エチルエステル(4 70mg)及び亜鉛粉末(270mg)にエタノール(10m)を加え環 流した後、飽和塩化アンモニウム水溶液(1.0ml)を一度 に加え、さらに2時間環境した。固形物を熱時が過した 後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題 化合物(350mg)を得た。

1H-NMR (CDC13,300ME); 1.29 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.79 (2H, s), 4.15 (2H, q, J = 14.1 Hz), 4.51 (2H, s), 4.99 (2H, s), 5.00 (2H, s), 6.00 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.56 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.81 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.06 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 - 7.41 (10 H, n), 7.27 - 7.41 (10

【0295】c)8-ベンジルオキシ-4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ-3,4-ジヒドロ-1H-ベンゾ[e][1,4]ジアゼピン-2,5-ジオン

実施例140のb)で得られた[(2-アミノー4ーペンジルオキシー3-メトキシペンブイル)ー(4-ペンジルオキシフェニル)アミノ]酢酸エチルエステル(2 で3m)及びpートルエンスルホン酸(5mg)のトルエン(10m)混合液をの.5時間環境した。反応液を凝圧滞縮した後シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(230mg)を得た、接名7多照)。

【0296】実施例141、142

実施例140と同様にして実施例141及び142の化 合物を得た。結果を表47及び48に示した。

実施例141 8 -ベンジルオキシー4-(3 -ベンジルオキシフェニル) -9 -メトキシー3, 4-ジヒドロ-1H-ベンゾ $\begin{bmatrix} e \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1, 4 \end{bmatrix}$ ジアゼピン-2, 5-ジオン

実施例142 4-(4-ベンジルオキシフェニル)-9-メトキシ-3,4-ジレドロ-1H-ベンゾ[e] [1,4]ジアゼピン-2,5-ジオン

【0297】実施例143 4-ベンジル-3-オキソ -3,4-ジヒドロ-2H-ベンゲ [1,4]オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

【0298】a)3-ヒドロキシ-4-ニトロ安息香酸

メチルエステル

3-ヒドロキシー4-ニトロ妄患香酸(61.1g)、メタクール(250ml)及びトルエン(250ml)の混合液に濃減酸(15ml)を加え、モレキュラーシーアス3Aで脱水しながら、16時間環境した。反応液からメタノールを減圧溜去した後、水(500ml)に注答。酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し、無水酸散ナトリウムで乾燥後濃縮し、表暖化合物(59.4g)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.97 (3H, s), 7.62 (1H, dd, J=8.7, 1.8 Hz), 7.84 (1H, d, J=1.8 Hz), 8.18 (1H, d, J=8.7 Hz).

【0299】b)3-エトキシカルボニルメチルオキシ -4-ニトロ安息香酸 メチルエステル

実施例143のa)で得られた3-ヒドロキシー4-エ ロ安息香酸 メチルエステル(59.7s)、プロモ節載エ チル(38.6ml)及び炭酸カリウム(41.9g)のDMF(300ml) 混合液を室温にて16時間無件した。反び液中の不溶物 健彦別し、減圧下にてDMFを溜去した後、0.5 N塩 酸を加え節載エチルで抽出した。有機層を水及び食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。租結 晶をエタノールで洗浄して表題化合物(82.8s)を行る。 1H-MR(0013,300Mb2);1.30 (3H, t, J=7.2 lb2), 3.96 (3H, s), 4.28 (2H, q, J=6.9 lb2), 4.83 (2H, s), 7.65 (1H, d, J=1.5 lb2), 7.76 (1H, dd, J=8.4)

【0300】c)3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 メチ ルエステル

実施例143のb)で得られた3-エトキシカルボニル メチルオキシー4-ニトロ安息香酸 メチルエステル(1 4.490g)、パラジウム炭素(1.0g)、エタノール(200m1)及 びジオキサン(50m1)の混合液を常圧下水業添加した。パ 当ジウム炭素をデ別した後、反応液を減圧漆輸した。残 査にpーTs OH(100mg)、トルン(100m1)及びジオキ サン(500m1)を加え、3時間環流した。反応液を冷却 後、折出した結晶をデ取しトルエンで洗浄後乾燥し、表 題化合物(9.25%)を得た。

【0301】d)4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸メチルエステル

実施例143のc)で得られた3-オキソー3,4-ジ ヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサジシー7-カル ボン酸 メチルエステル(3,090g)、ベンジルブロマイド (3,002g)及び炭酸カリウム(3,027g)のDMF(30ml)混合 液を80℃にて2時間加熱解拝した。反応液に水(150ml)と小た半サン(30ml)を加た盗温にて1時間激しく撹拌した。折出した結晶を評仮し水及びヘキサンで洗浄後乾燥 し、表題化合物(3.942g)を得た。

1H-NNR (CDC13, 300MHz); 3.87 (3H, s), 4.77 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7. 37 (5H, m), 7.60 (1H, dd, J = 1.8 and 8.4 Hz), 7.6 (1H, dd, J = 2.1 Hz).

【0302】e) 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カ ルボン酸

実施例143のd)で得られた4-ベンジル-3-オキ ソー3,4-ジトドロ-2H-ベンブ[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸メチルエステル(3.942e)、エタ ノール(20ell)の混合液に2N水酸化ナトリウム(15ml)を加え、1時間環流した。反応液に水(150ml)を加えた 後、塩酸にてpH3に調製した。析出した結晶を浮取し 水及びヘキサンで洗浄、乾燥後表題化合物(3.788e)を得 た。

1H-NMR(CDC13,300MHz); 4.79(2H, s), 5.21(2H, s), 6.95(1H, d, J = 8.4Hz), 7.22 - 7.38(5H, n), 7.6 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.71 (1H, d, J = 1.7 Hz). [0303] f) 4 - ベンジルー3 - オキサー3, 4 - ジヒドロー2 H - ベング [1, 4] オキサジンー 7 - カルボン酸 4 - ベンジルオキシフェニルアミド

実施例143のe)で得られた4-ベンジル-3-オキ ソー3、4-ジンドロー2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸(25mg)、4-ベンジルオキシア ミン(20mg)及びDMAP(5mg)のクロロホルム(5mg)混合 舎液にEDC(210mg)を加え、瓷温にて0.5時間機能 た後、1年間加熱環境にた。反応液を被圧線離した 後、水を加え機能した固体を浮取した。乾燥後、 エタノールで1時間加熱機体し、冷却後結晶を浮取して 表題化合物(30mg)を移作、長48参類)。

【0304】実施例144~179

実施例143と同様にして、実施例144から179の 化合物を得た。結果を表48から60に示した。

実験例144 4- (3-フルオロベンジル) -3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゲ [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例145 4-(4-二トロベンジル)-3-オキ ソー3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例146 4-(3-ニトロベンジル)-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例147 4-(4-シアノベンジル)-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド 実施例148 4-(3-シアノベンジル)-3-オキ ソー3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例149 4-(4-メトキシベンジル)-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4]オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ

実施例150 4-(3-メトキシベンジル)-3-オ キソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例151 4-(2-メトキシベンジル)-3-オ キソー3,4-ジヒドロ-2H-ベング [1,4]オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例152 4-(2-フルオロベンジル)-3-オ キソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例153 4-(2-シアノベンジル)-3-オキ ソー3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

【0305】実施例154 4-(4-フルオロベンジ ル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド

実施例155 4 - ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-シクロヘキシルメトキシフェニル)アミ ド

実施例156 4 - ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-イソブトキシフェニル)アミド

実施例157 4 -ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゲ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(2-フェニルエチル)フェニル]アミ ド

実施例158 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-エトキシフェニル)アミド

実施例159 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル

ボン酸 (4-モルフォリノフェニル) アミド 実施例160 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル

ボン酸 (4-プロポキシフェニル) アミド 実施例161 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ

ヒドロー2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル

ボン酸 (1-ベンジルビベリジン-4-イル)アミド 実施例162 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジ 1-2 1-4 1

【0306】実施例164 4-ベンジル-3-オキソ -3、4-ジヒドロ-2H-ベング[1、4]オキサジ ン-7-カルボン酸 4-(2-カルボキシ-(E)-エデニル)フェニルアミド

実施例165 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-カルボキシフェニル)アミド

実施例166 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゲ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(2-カルボキシエチル)フェニル]ア ミド

実施例167 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(ビリミジン-2-イルスルファモイ ル)フェニル]アミド

実施例168 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベング [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-シアノメチルフェニル)アミド 実施例169 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ

ヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルフェニル)アミド 実施例170 4-ベンジルー3-オキソー3,4-ジ

ヒドロ-2H-ベング [1,4] オキサジン-7-カル ボン酸 (4-シアノフェニル)アミド 実施例171 4-ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ

ヒドロ-2 H - ベング [1, 4] オキサジン-7 - カル ボン酸 [4-(ビリジン-2 - イルメトキシ) フェニル] アミド

実施例172 4 -ベンジル-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゲ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 [4-(ビリジン-3-イルメトキシ)フェニ ル]アミド

実施例173 ヨウ化 3-[4-(4-ベンジル-3 -オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゲ[1, 4] オキサジン-7-カルボキサミド)フェノキシメチル] -1-メチルビリジェウム

【0307】実施例174 ヨウ化 2-[4-(4-ベンジル-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ[1,4]オキサジン-7-カルボキサミド)フェノ キシメチル]-1-メチルビリジニウム

実施例175 4 -ベンジル-3 - x + y - 3 + x + y +

実施例179 4-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒドロー 2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 【0308】実施例180 7-メトキシカルボニルー 4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン 実施例143のc)で得られた3-オキソ-3、4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ「1、4]オキサジン-7-カル ボン酸 メチルエステル(3.838g)、2-ニトロベンジル ブロマイド(5.203g)及び炭酸カリウム(3.841g)のDMF (50ml)混合液を80℃にて2時間加熱攪拌した。反応液 を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び 食塩水で洗浄し硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した。 粗生成物を酢酸エチル及びヘキサンで1時間加熱攪拌し 冷却後析出した固体を沪取し表題化合物(6.330g)を得た

【0309】実施例181、182

(表60参照)。

実施例180と同様にして、実施例181及び182の 化合物を得た。結果を表61に示した。

実施例181 4-(2-メトキシ-5-ニトロベンジ ル)-7-メトキシカルボニル-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン 実施例182 7-メトキシカルボニル-4-(4-メ トキシカルボニル-3-ニトロベンジル)-3-オキソ

-3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ「1、4]オキサジ

プロ 310 1 実施例 183 7 - カルバモイル - 4 - (2 - メトキシ - 5 - ニトロベンジル) - 3 - オキソー 3 , 4 - ジヒドロ - 2 H - ベング [1 , 4] オキザジン [0 3 1 1] a) 4 - (2 - メトキシ - 5 - ニトロベンジル) - 3 - オキソー 3 , 4 - ジヒドロ - 2 H - ベング

「1,4]オキサジン-7-カルボン酸

 浄後乾燥し表題化合物(406mg)を得た。この化合物は、 次反応により構造決定された。

【0312】b) 7- カルバモイルー4ー(2ーメトキシー5ーニトロベンジル)-3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ [1,4] オキサジン

実施例183のa)で得られた4-(2-メトキシー5 ーニトロベンジル)-3-オキソー3、4-ジとドロー 2H-ベンゲ[1、4]オキサン-7-カルボン酸(3 28mg)及びTHF(10m1)の混合液にカルボジイミダゾー ル(32mg)を加え室温にて2時間操件した。28%のア ンモニア水(10m1)に上記反応液を10分間かけて滴下した。反応液をさらに室温で1時間操件した後米(100m1)を加え0でに冷却し操件した。折出した結晶を沪過し、水及びメキサンで洗浄複数様し表題化合物(405mg)を得た(表61条9%)。

【0313】実統例184~186

実施例183と同様にして、実施例184から186の 化合物を得た。結果を表62に示した。

実施例184 7-カルバモイル-4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1,4]オキサジン

実施例185 7-メチルカルバモイル-4-(3-二 トロベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ「1,4]オキサジン

実施例186 4-(3-ニトロベンジル)-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 ジメチルアミド

【0314】実施例187 4-(3-二トロベンジ ル)-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 ヒドロキシア ミド

実施列183のa)と同様な方法で得られた4-(3-ニトロベンジル)-3-オキソー3、4-ジヒドロ-2 Hーベンゾ(1,4]オキサジン-7-カルボン酸(492 ng)及びTHF(10m1)の混合液にカルボジイミダゾール (485mg)を加え室温にて2時間機拌した。N、0-ジメ チルヒドロキシルアミン温酸塩(732mg)、トリエチルア ミン(911mg)及びTHF(10m1)の混合液に上記反応液を 10分間かけて油下した。反応液をさらに室温で2・5 時間機拌した後、水(100m1)を加え酢酸エチルにて抽出 した。有機履を水及び食塩なて洗浄後、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し被圧濃縮した。得られた租生成物をシリカ ゲルカラムで精製し表題化合物(302mg)を得た(表63 参照)。

【0315】実施例188、189

実施例187と同様にして、実施例188及び189の 化合物を得た。結果を表63に示した。

実施例188 4-(3-二トロベンジル)-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 ヒドロキシメチルアミド 実施例189 4-(3-二トロベンジル)-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸 メトキシメチルアミド

【0316】実施例190 4-ベンジル-5-プロモ -3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0317】a) 5-ブロモ-3-オキソ-3, 4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カル ボン酸 メチルエステル

実施例143のc)で得られた3-オキソー3、4-ジ ヒドロ-2H-ベンブ[1,4]オキサジン-アーカル 北ン酸メチルエステル(103mg)、酢酸ナトリウム(123m g)及び酢酸(1ml)の混合液に臭素(3lml)を加え、窒温に て24時間限样した。反応液を重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機爾を食塩水で洗浄し業水硫酸ナト リウムで乾燥液減圧濃縮した。得られた固体は精製する ことなくそのまま全量次の反除に用いた。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.82 (3H, s), 4.67 (2H, s), 7.45 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.76 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.58 (1H, s).

【0318】b) 4-ベンジル-5-プロモ-3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 メチルエステル

ジンー7ーカルボン酸 メチルエステル 実施例190のa)で得られた粗生成物を常法に従いべ

ンジル化を行い、表題化合物(103mg)を得た。 1H-NMR (DCI3,300Mtz); 3.88 (3H, s), 4.58 (2H, s), 5.59 (2H, s), 7.07 -7.23 (5H, m), 7.61 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.88 (1H, d, J = 1.8 Hz).

【0319】c)4-ベンジル-5-ブロモ-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸

実施例190のb)で得られた4ーベンジルー5ープロモー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ

[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステルを常法に従い、加水分解を行い表題化合物を得た。 1H-NMR (CDC13,300MHz):4.60(2H,s),5.61(2H,s),

1H-NMR (CDC13,300MHZ); 4.60 (2H, s), 5.61 (2H, s), 7.08 - 7.26 (5H, m), 7.66 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.9 3 (1H, d, J = 2.1 Hz).

【0320】d) 4 -ベンジル-5 - ブロモ-3 - オキ y -3, 4 - ジヒドロ-2 H - ベング [1,4] オキサ ジン- 7 - カルボン酸 (4 - ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例190のc)で得られた4-ベンジルー5-ブロ モー3-オキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ [1、4]オキサジン-7-カルボン酸を実施例1の c)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た (表64参昭).

【0321】実施例191 4 -ペンジル-5 - x トキシ-3 - x +

[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド

【0322】a)3-エトキシカルボニルメチルオキシ -4-ニトロ安息香酸 エトキシカルボニルメチルエス テル

3-ヒドロキシー4-ニトロ安息香酸(2.00g)、炭酸か リウム(3.45g)及びDMF(20ml)の混合液にプロモ酢酸 エチル(2.77ml)を加え、窒塩にて5時間膜料にた。反応 液を1 N塩酸に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機層 を重曹水及び食塩水で洗浄後、無水碓酸ナトリウムで乾 煤し表嬰后も熱の和成生物(3.89g)を得た。

深し天空社に召刊の"HIXC上で持つ、5008/14、上 J = 7.1 Hz), 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.27 (2H, q, J = 7.1 Hz), 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.27 (2H, q, J = 7.1 Hz), 2H, s), 7.09 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.82 (1H, dd, J = 1.5 and 8.3 Hz), 7.89 (1H, d, J = 8.4 Hz). 【03 23] b) 3 ¬オキソー3, 4 →ジモドロー2 H ーベング【1, 4 】オキサンシー7 →カルオン節 エト

キシカルボニルメチルエステル 実施例191のa)で得られた3-エトキシカルボニル メチルオキシー4-二トロ安息香酸 エトキシカルボニ ルメチルエステル(3.863g)、パラジウム炭素(200mg)、 エタノール(30ml)及びジオキサン(10ml)の混合液を常圧 下水素添加した。パラジウム炭素を沪別した後、反応液 を減圧濃縮した。残渣にp-TsOH(100ml)、トルエ ン(20ml)及びジオキサン(20ml)を加え、3時間還流し た。反応液を冷却後、析出した結晶を浮取しトルエンで 洗浄後、乾燥し表題化合物(2.482g)。1H-NMR (CDC13,30 OMHz); 1.30 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J = 7.1Hz), 4.67 (2H, s), 4.83 (2H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.68 - 7.76 (2H, m), 8.78 (1H, s). 【0324】c)5-ブロモ-3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実施例191のb)で得られた3-オキソー3、4-ジ ドドロ-2H-ベンバ [1、4]オキサジン-アーカル 北ン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(1.00g)、 酢較ナトリウム(1.20g)、酢酸(10ml)及びジオキサン(20 ml)の混合液に臭素(0.5ml)を加え、室温にて10日間機 拌した。反反溶を重曹水に注ぎ、酢酸エチルにで抽出し た。有機圏を食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥 後減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサ ンで再結晶し表題化合物(596mg)を得た。

1H-NWR (DMSO-d6,300MHz); 1.20 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.15 (2H, q, J = 7.1Hz), 4.69 (2H, s), 4.88 (2H, s), 7.48 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.80 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.63 (1H, s).

【0325】d) 5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カ ルボン酸 メチルエステル 実施例191のc)で得られた5-ブロモー3ーオキソー3、4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(594mg)、ナトリウムメトキシド(1.0g)、メタノール(10ml)及びDMF(10ml)の混合液にヨウ化網(200mg)を加え、5時間販流した。反応液を1N塩酸に注ぎ、クロコホルムに下抽出した。有機層を食塩水で洗浄後減圧濃縮した。得られた粗生成物にカートルエンスルホン酸(10mg)とトルエン(50ml)を加え3時間環流した。反応液を減圧濃縮して生成物を得た。この化合物は精製することなく次の反反に全量開いた。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.82 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.63 (2H, s), 7.14(1H, d, J = 1.8 Hz), 7.22 (1 H, d, J = 1.8 Hz), 10.51 (1H, s).

【0326】e) 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステル

実施例 191のd) で得られた5-メトキシ-3-オキ ソー3、4-ジとドロ-2 H-ベンブ [1、4] オキサ ジン-7 -カルボン酸 メチルエステル全量を実施例 1 4 3のe) と同様にしてベンジル化を行い、表題化合物 (433mg)を得た。1H-MMR (0DC13,300MHz): 3.76 <math>(3H, s)、4.68 (2H, s)、5.30 (2H, s)、7.07-7.36 (7H,

m), 13.00 (1H, br).

【0327】f) 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸

実施例191のe)で得られた4-ベンジル-5-メトキシ-3-オキソ-3,4 = ジヒドロ-2H-ベング [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 メチルエステルを実施例143のf)と同様にして加水分解を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.76 (3H, s), 4.68 (2H, s), 5.30 (2H, s), 7.07- 7.36 (7H, m), 13.00 (1H, b r).

【0328】g) 4-ベンジル-5-メトキシ-3-オ キソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベング [1, 4] オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例 1910f)で得られた4-ベンジル-5-メト キシ-3-オキソ-3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸を実施例 1の c)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た (表64参例)

【0329】実施例192 3-オキソ-3,4-ジヒ ドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキザジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 【0330】a)3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H

-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カルボン酸 実施例143のd)で得られた4-ベンジル-3-オキ ソー3,4 - ジレドロー2 H - ペンゾ [1,4] オキサジン- 7 - カルボン酸メチルエステル(1.036g)、炭酸カリウム(1.382g)、メタノール(10m1)及び株(10m1)の混合液を3時間環流した。反応液に水(50m1)を加えた後、塩酸での H 3 に調製した。析出した結晶をデ取し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表題化合物(876mg)を得た。 H+-NMR(0MSD-46,300Mtz);4 (2 (2 H, s),6.96 (1 H, d, J = 8.4 Hz),7.40 (1 H, d, J = 1.8 Hz),7.55 (1 H, dd, J = 8.3,1.4 Hz),11.02 (1 H, s),12.76 (1 H, br).

【0331】b) 3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H -ベング [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4 -ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例192のa)で得られた3-オキソー3、4-ジ ドドロ-2H-ベング[1,4]オキサシン-7-カル ボン酸(876mg)、4-ベンジルオキシアニリン(1.084g) 及びDMAP(66mg)のクロロホルム(30ml)混合液にED C(1.043g)を加え、窒温にて0.5時間焼料した後、2 時間加熱環流した。反応液に水(100ml)及び耐酸エチル (50ml)を加え機群し折出した固体を沪取した。乾燥後、 エタノールで1時間加熱環料し、が接随体を沪取して 表類化合物(833mmと4階で、長648mg)。

【0332】実施例193 4-(2-二トロペンジ ル)-3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド

実施例192で得られた3ーオキソー3、4 ージヒドロ - 2Hーベング[1,4]オキサジン-7 ーカルボン酸 4 ーベンジルオキシフェニルアミド(876mg)、2 ーニ トロベンジルブロマイド(778mg)、炭酸カリウム(622mg) のDMF(10m)混合液を80℃にて2時間加熱機样し た。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出した。有機 層を水及び塩冰で洗浄し原酸ナトリウムで乾燥後減圧 濃縮した。粗生成物を酢酸エチル及びヘキサンで1時間 加熱機样し冷却後折出した固体を評取し表題化合物 (427 mo)を得た(表65 584例)

【0333】実施例194~205

実施例193と同様にして、実施例194から205の 化合物を得た。結果を表65から69に示した。

実施例194 3-オキソー4-(3-ビコリル)-3.4-ジヒドロ-2H-ベング[1.4]オキサジン - 7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)ア ミド

実施例195 4-フェネチルー3-オキソー3,4-ジヒドロ-2H-ベンゲ [1,4] オキサジン-7-カ ルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 実施例196 3-オキソー4-(2-ピコリル)-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゲ [1,4] オキサジン -7-カルボン酸 (4-ベンジルオキンフェニル)ア ミド 実施例197 3-オキソー4-(4-ビコリル)-3,4-ジヒドロー2H-ベング[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例198 4-(3,4-ジメトキシ-2-ニトロ ベンジル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベ ンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベ ンジルオキンフェニル)アミド

実施例199 4-(2-ヒドロキシエチル)-3-オ キソー3,4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキ サジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル)アミド

実施例200 4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチル]-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベン ゾ[1, 4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベン ジルオキシフェニル)アミド

実施例201 4-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]-3-オキソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベ ンビル]-3-オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベ ンジルオキシファニル)アミド

実施例202 4- (エトキシカルボニルメチル) -3 -オキソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンツ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例203 4-(カルボキシメチル)-3-オキソ -3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジ ン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例204 4-(6-クロロビリジン-3-イルメ チル)-3-オキソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンツ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジ ルオキシフェニル)アミド

実施例205 3-オキソー4-フェネチル-3、4-ジヒドロ-2H-ベング[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (trans-4-ベンジルオキシシクロへキシル)アミド

【0334】実施例206 6,12-ジヒドロー5ー オキサー7,12a-ジアザベンゲ [a] アントラセン -3-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) ア ミド

実施例 193で得られた4 - (2-ニトロベンジル) - 3-オキソー3、4-ジドロー2H-ベンゾ[1, 4]オキサンジー7-カルボン酸 (4 イベンジルオキシフェニル) アミド(150mg)及び亜鉛粉末(96mg)にエタノール(10ml)を加え研究した後、シリカ海和低化プシモンウム水溶液(20ml)を一度に加え、さらに1時間環流した。固形物を熱時評過した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して粗生成物を得た。この化合物は単離、精動ですることなく次の反応に用いた。上記程生成物能(5ml)を加え、100℃にて

1時間加熱機样した。反応液に水(50ml)を加え機样し 析出した固体をデ取した。乾燥後、エタノールで1時間 加熱機样し、冷却後固体をデ取して表題化合物(82mg)を 穏た(表6)9参昭)

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 4.74 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.99 (2H, s), 7.00(2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.07 (1H, brd, J = 8.4 Hz), 7.10 - 7.47 (9H, m), 7.63 (1 H, d, J = 1.9 Hz), 7.67 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.7 (1H, dd, J = 3.4 1.9 Hz), 10.03(1H, br).

【0335】実施例207、208

実施例206と同様にして、実施例207及び208の 化合物を得た。結果を表69から70に示した。

実施例207 8,9ージメトキシー6,12ージヒド ロー5ーオキサー7,12aージアザベング[a]アントラセンー3ーカルボン酸 (4ーベンジルオキシフェ コル)アミド

実施例208 8, 9ージメトキシー6, 12ージヒド ロー5ーオキサー7, 12aージアザベング [a] アン トラセン-3ーカルボン酸 4ー(4ーピコリルオキ シ)フェニルアミド

【0336】実施例209 3-ベンジル-2-オキソ -2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン 酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0337】a)3-ヒドロキシー4-ニトロ安息香酸 ベンジルエステル

3ーヒドロキシー4ーニトロ英息香酸(1.831g)、ベンジ ルプロマイド(1.831g)及び旋酸水素カリカム(1.189g)の DMF(10m)混合液を80℃にて2時間加熱焼料した。 反応液を水に注ぎ酢酸エチルにて納出した。有機層を重 曹水、水及び食塩水で流浄し硫酸ナトリウムで乾燥後減 圧濃縮した。折出した結晶をヘキナツで洗浄、乾燥後、 ベンジルエステルの粗生成散を得た。この化合物は単 離、精製することなくそのまま次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 5.38 (2H, s), 7.33-7.47 (5H, m), 7.64 (1H, dd,J = 8.8, 1.8 Hz), 7.85 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 10.48 (1H, br),

【0338】b) 4-アミノ-3-ヒドロキシ安息香酸 ベンジルエステル

実施例209のa)で得られた粗生成物全量と水(50m1)、エタノール(40m1)の混合液にNa2SO4(5,630)を加え、室温に71 6時間膜料にた、反応液からエタノールを減圧溜走した後、水に注ぎ酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥後波圧濃縮した。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(892m3)を得た。1H-N版(CDC13,300Mz); 4.28 (2H, br), 5.31 (2H, s), 6.66 (1H, d, J = 8.1Hz), 7.31 - 7.45 (5H, m), 7.55 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.58 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.58 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.58 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.59 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.58 (1H, d, J

【0339】c)2 + オキソー2,3 ージヒドロベング オキサゾールー6 ーカルボン酸 ペンジルエステル 実施例200か)で得られた4 ーアミノー3 ーとドロ キシ安息香酸 ペンジルエステル(1.881s)のTHF(10m 1)溶液にカルボニルジイミグソール(32mg)を加え1.5 時間環流に及反派後を大注き、酢酸エナルにて抽 出した。有機層を水及び食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリ ウムで乾燥冷燥圧濃縮した。この化合物は単離、精製す ることなくそのまま次の反反に用いた。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 7.11 (1H, d, J=8.3 Hz), 7.32 - 7.48 (5H, m), 7.91 (1H, d, J=1.4 Hz), 7.9 8 (1H, dd, J=8.3, 1.5 Hz).

【0340】d)3-ベンジル-2-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 ベンジルエステル

実験別209のc)で得られた租成生物全量、ペンジル プロマイド(328mg)及び脱酸カリカム (332mg)のDMF (10m1)混合液を室温にて 2時間限単した。反反液に水(1 50ml)とヘキサン(30ml)を加え室温にて 1時間激しく攪 拝した。析出した結晶を予取し水及びヘキサンで洗浄、 乾燥し表題化合物(78mg)を得り

1H-MMR (CDC13,300MHz); 5.03 (2H, s), 5.35 (2H, s), 6.86 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.31 - 7.45 (10H, m), 7.90 (1H, dd, J = 8.6, 1.5 Hz), 7.90 (1H, d,J = 1.6 Hz).

【0341】e)3-ベンジル-2-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸

実施列209のd)で得られた3ーペンジル-2ーオキ ソー2、3ージヒドロペングオキサゾール-6ーカルボ ン酸 ベンジルエステル(378mg)、パラジウム炭素(38m g)、エタノール(10ml)及びジオキサン(20ml)の混合液を 常圧下水素添加した。パラジウム炭素を評別した後、反 応液を減圧濃縮し表題化合物(318mg)を得た。この化合 物は、次反応で精治決定された。

【0342】f)3-ベンジル-2-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例209のe)で得られた3ーベンジルー2ーオキ ソー2.3ージヒドロベンゾオキサゲールー6ーカルボ ン酸(269mg)、4 ーベンジルオキンアニリン(200mg)及び DMAP (5mg)のクロロホルム(5mg)混合液にBDС (210 mg)を加え、楽温にて0.5時間機样した後、1時間加 熱環流した。反応液を模圧縮離した後、水を加え機样し 析出した固体を浮取した、乾燥後、エタノールで1時間 加熱機样し、冷却後結晶を浮取して表題化合物(558mg) を得た(兼70参照)。

【0343】実施例210 N-(4-ベンジルオキシ フェニル)-4-(2-オキソー1,2,3,4-テト ラヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズ アミド 【0344】a)4-アミノ-3-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステル

実施例143のa)で得られた3-ヒドロキシー4-二 トロ安息番酸 メチルエステル(250ml)、パラジウム族 第(250ml)、エタノール(300ml)及びジオキサン(100ml) の混合液を番圧下水薬添加した。パラジウム族薬を沪別 した後反応液を減圧濃縮し、表題化合物(19.35g)を得

【0345】b) 2-オキソ-2, 3-ジヒドロベンゾ オキサゾール-6-カルボン酸 メチルエステル

実施例210のa)で得られた4-アミノー3-ヒドロ キシ安息系酸 メチルエステル(3.343g)のTHF(40ml) 溶液にカルボニルジイミグゲール(3.892g)を加え1.5 時間環流した。反応液を水(150ml)に注ぎ、激しく攪拌 した。新出した結晶を声取し水及びヘキサンで洗浄し た。乾燥後、表題化合物(2.982g)を得た。この化合物 は、次反応で構造決定された。

【0346】c)3-(2-二トロベンジル)-2-オキソ-2,3-ジヒドロベンゾオキサゾール-6-カルボン酸 メチルエステル

実験例210のb)で得られた2-オキソー2、3-ジ ドドロベンソオキサゾール-6-カルボン酸メチルエ ステル(579mg)、2-ニトロベンジルブロマイド(778mg) 及び炭酸カリウム(622mg)のDMF(10ml)混合液を変温 にて2時間指揮計した。反応液に水(150ml)とヘキサン(30 ml)を加上室温にて1時間激しく操拝した。析出した結 指を戸取し水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表態化合物 (1,320g)を得た。

1H-WR (DMSO-d6,300MHz); 3.93 (3H, s), 5.50 (2H, s), 6.88 (1H, brd, J=8.1 Hz), 7.23 (1H, brd, J=7.6 Hz), 7.52 (1H, dt, J=1.6, 7.8 Hz), 7.60 (1H, dt, J=1.6, 7.6 Hz), 7.92 (1H, dd, J=8.1, 1.5 Hz), 7.94 (1H, d, J=1.5 Hz), 8.20 (1H, dd, J=8.0, 1.5 Hz)

【0347】d)3-(2-ヒドロキシ-4-メトキシ カルボニルフェニル)-2-オキソ-1,4-ジヒドロ -2H-キナゾリン

実施例210のc)で得られた3-(2-ニトロペンジ ル)-2-オキソー2,3-ジヒドロペンゾオキサゲー ルー6-カルボン酸 メチルエステル(950mg)、パラジ ウム炭素(100mg)、エタノール (10ml)及びジオキサン(4 0ml)の混合液を3気圧で水素添加した。パラジウム炭素 を評別した後、反応液を減圧機能し租生成物(603mg)を 得た。この化合物は精製することなくそのまま次の反応 に用いた。上記化合物(683mg)と節軽(10ml)を加え、1 0 0℃にて2時間加熱保押した。反応液を水(10ml)を加え 加え0.5時間室温を保押した。板出した図像を評取し 水で洗浄後乾燥し表題化合物(600mg)を得た。

HH-MMR (DCDI3,300MHz); 3.92 (3H, s), 4.92 (2H, s), 6.80 (1H, brd, J = 7.8 Hz), 7.05 (1H, brt, 7.3 Hz), 7.12 (1H, brd, J = 6.8 Hz), 7.24 (1H, brt, J = 7.4 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.56 (1H, br), 7.63 (1H, br), 7.69 (1H, dd, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.75 (1H, d, J = 2.0 Hz).

【0348】e) 3-(2-メトキシ-4-メトキシカルボニルフェニル)-2-オキソ-1,4-ジヒドロ-2H-キナゾリン

実験例210のd)で得られた3-(2-ヒドロキシー 4-メトキシカルボニルフェニル)-2-オキソー1、 4-ジヒドロー2Hーキナゾリン(630mg)、炭酸カリウム(40ml)及びりMF(40ml)の混合液にヨードメタン(40ml)を加え、筆温にて2時間機样した。反応液を水に注ぎ、折出した結晶を乾燥し粗生成物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し表題化合物(395mg)を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 3.91 (3H, s), 3.93 (3H, s), 4.74 (2H, br), 6.72 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 6.97 (1H, dt, J = 7.4, 1.0 Hz), 7.04 (1H, brd, J = 7.4, 1.0 Hz), 7.04 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 7.13 - 7.24 (2H, m), 7.38 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.67 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.70 (1H, dd, 8.0, 1.8 Hz),

【0349】f) 3-(2-カルボキシ-4-メトキシフェニル)-2-オキソ-1, 4-ジヒドロ-2H-キナゾリン

実施例210のe)で得られた3-(2-メトキシー4 - メトキンカルボニルフェニル)-2-オキソー1、4 - ジヒドロ-2H-キナゾリン(312mg)及びエタノール (630mg)の混合液に2N水酸化ナトリウム(630mg)を加 え、1.5時間環流した。反応液に水(50m1)を加えた 後、塩酸でpH3 に調製した。新出した結晶を沪取 し、水及びヘキサンで洗浄、乾燥し表類化合物(237mg) を得た。

III-NMR (DCI3,300MIz): 3.84 (3H, s). 4.67 (2H, s), 6.85 (1H, d, J = 7.9Hz), 6.90 (1H, t, J = 7.5 Hz), 7.11 (1H, d, J = 7.4 Hz), 7.17 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.12 (1H, d, J = 7.4 Hz), 7.17 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.42 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.57 (0.5H, d, J = 1.5 Hz), 7.59 (1.5H, brs), 9.49 (1H, s), 13.03 (1H, br).

【0350】g) N-(4-ベンジルオキンフェニル) 4-(2-オキソー1,2,3,4-テトラヒドロキ ナブリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド実施 例210のf)で得られた3-(2-カルボキシー4-メトキシフェニル)-2-オキソー1,4-ジレドロー ユーキナゾリン(237mg)、4-ベンジルオキシアニリン(189mg)、DMAP(10mg)のクロロホルム(10ml)混合 液の上りに10-10mlのが表現した。 た後、1時間加熱環流した。反応液を減圧運搬した後、1時間加熱環流した。反応液を減圧運搬した後、 水を加え攪拌し析出した固体を沪取した。乾燥後、エタ ノールで1時間加熱攪拌し、冷却後結晶を沪取して表題 化合物(305mg)を得た(表70参照)。

【0351】実施例211 N-(4-ベンジルオキシフェニル)-4-(6,7-ジメトキシ-2-オキソー1,2,3,4-テトラヒドロキナゾリン-3-イル)-3-メトキシベンズアミド

実施例210と同様にして標準化合物を得た。結果を表 70に示した。

【0352】実施例212 4-ベンジル-6-ニトロ -3-オキソー3,4-ジトドロ-2H-ベング [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキ シフェニル)アミド

【0353】a)6-ニトロー3-オキソー3,4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実籍例191のり)と同様な方法で得られた。3 - オキソ - 3、4 - シビドロー 2 H - ヘンツ[1, 4]オキサジ ンー7 - カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステ ル(280mg)、無水酢酸(2ml)及近最硫酸(一滴)の混合液を 60 ° Cに合物し、発煙耐酸(の山)を加えた。- 50 でから-30 ° Cに徐々に温度を上げて、1 b時間機样した。反応液を重曹水に注答、酢酸エチルにて抽出した。 右機層を重要大及び食塩水(汽管後、無水疾酸トリウ ムで乾燥し表理化合物の純度薬50%の相生成物を得た。この化合物は精製を行わずに全量を次の反応に用いた。

1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 1.30 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.67 (2H, s), 4.83 (2H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.68 - 7.76 (2H, m), 8.78 (1H, s).

【0354】b) 4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキ ソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベング [1, 4] オキサ ジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエス テル

実施列212のa)で得られた招生成物全量、炭酸カリウム(Z70mg)及びDMF(5ml)の混合液にベンジルプロマ が(160ml)を加え、室温にて16時間携押した。反応 液を11 知趣能に注ぎ、静能エチルにて抽出した。有機層 を重曹水及び食塩水で洗浄後、無水琉酸ナトリウムで乾 燥し減圧繊維した。得られた租成生物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物(265g)を得 た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 1.31 (3H, t, J = 7.2 Hz), 4.26 (2H, q, J = 7.1Hz), 4.80 (2H, s), 4.87 (2H, s), 5.21 (2H, s), 7.44 - 7.82 (6H, m), 7.58(1H, s)

【0355】c)4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキ ソ-3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサ ジン-7-カルボン酸

実施例212のb)で得られた4-ベンジル-6-ニト ロー3ーオキソー3,4ージヒドロー2Hーベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 エトキシカル ボニルメチルエステルを用いて、実施例143のf)と 同様にして、加水分解を行って、表題化合物を得た。 1H-NMR (CDC13 ,300MHz); 5.00 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.23 - 7.39 (5H, m), 7.36 (1H, s), 7.62 (1H, s), 13.74 (1H, br),

【0356】d) 4-ベンジル-6-ニトロ-3-オキ ソー3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ[1, 4]オキサ ジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニ ル) アミド

実施例212のc)で得られた4-ベンジル-6-ニト ロー3-オキソー3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸を用いて、実施 例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い表題化合物を 得た(表71参照)。

【0357】実施例213 3,4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 【0358】a) 3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1,4]オキサジン-7-カルボン酸エトキシカルボ ニルメチルエステル

実施例191のb)で得られた3-オキソ-3,4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル(558mg)及 びTHF(4ml)の混合液にボランTHF錯体(7.4ml)を0 °Cにて加え、室温にて24時間撹拌した。1N塩酸にて 反応を終了させた後、10分間室温で攪拌した。トリエ チルアミンを加え、液性をアルカリ性にした後、さらに 1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え、 酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄 後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮した。粗牛成 物をシリカゲルカラムで精製し表題化合物(181mg)を得

1H-NMR (CDC13,300MHz); 1.29 (3H, t, J = 7.1 Hz). 3.45 - 3.51 (2H, m), 4.20 - 4.28 (4H, m), 4.77 (2 H, s), 6.54 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.51 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.54 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz),

【0359】b) 3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ

[1,4]オキサジン-7-カルボン酸 実施例213のa)で得られた3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸 エト キシカルボニルメチルエステル(165mg)、メタノール(5m 1)の混合液に2N水酸化カリウム(5m1)を加え、室温に て24時間攪拌した。反応液に1N塩酸を加え、pH5 ~6に調製し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を食塩 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮し た。粗生成物をシリカゲルカラムで精製し表題化合物(1 36mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.32 (2H, brs), 4.09 (2H, t, J = 4.5 Hz), 6.54(1H, d, J = 8.4 Hz), 6.59 (1 H, br), 7.15 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.29 (1H, d, J =8.4, 1.8 Hz), 12.11 (1H, br),

【0360】c)3、4-ジヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カルボン酸(4-ベンジル オキシフェニル) アミド

実施例213のb)で得られた3,4-ジヒドロ-2H -ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸を用い て、実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表 題化合物を得た(表71参照)。

【0361】実施例214 4-ベンジル-3,4-ジ ヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0362】a) 4-ベンジル-3-オキソ-3, 4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カ ルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステル

実施例191のa)で得られた3-オキソ-3,4-ジ ヒドロ-2H-ベンゾ [1,4]オキサジン-7-カル ボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを常法に従 いベンジル化を行い、表題化合物を得た。

1H-NMR (CDC13,300MHz); 1.28 (3H, t, J = 7.1 Hz), 4.24 (2H, q, J = 6.9 Hz), 4.77 (2H, s), 4.79 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.20 -7.37 (5H, m), 7.67 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.7 1 (1H, d, J = 1.8Hz).

【0363】b) 4-ベンジル-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 エ トキシカルボニルメチルエステル

実施例214のa)で得られた4-ベンジル-3-オキ ソ-3, 4-ジヒドロ-2H-ベンゾ「1, 4]オキサ ジン-7-カルボン酸 エトキシカルボニルメチルエス テルを実施例213のa)と同様にして還元反応を行 い、表題化合物を得た。

1H-NMR (CDC13, 300MHz); 1, 28 (3H, t, J = 7, 2 Hz). 3.48 (2H, brt, J = 4.5Hz), 4.24 (2H, q, J = 7.2 H z), 4.26 (2H, brt, J = 4.5 Hz), 4.56 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.64 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.20 - 7.39 (5) H, m), 7.54 (1H,d, J = 2.4 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.4, 2.1 Hz).

【0364】c) 4-ベンジル-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1,4] オキサジン-7-カルボン酸 実施例214のb)で得られた4-ベンジル-3.4-ジヒドロー2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カ ルボン酸 エトキシカルボニルメチルエステルを実施例 213のb)と同様にして加水分解を行い、表題化合物 を得た。

1H-NMR (DMSO-d6.300MHz); 3.50 (2H, brt, J = 4.4 Hz), 4.22 (2H, brt, J =4.3 Hz), 4.60 (2H, s), 6.68 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.20 - 7.38 (7H, m), 12.13 (1 H. br).

【0365】d) 4-ベンジル-3, 4-ジヒドロ-2 H-ベンゾ [1, 4] オキサジン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例213のc)で得られた4-ベンジル-3,4-ジトドロ-2H-ベンゾ[1,4]オキサジン-7-カルボン酸を用いて、実施例1のc)と同様にしてアミド縮合を行い、表題化合物を得た(表72参照)。

【0366】実施例215 3-ベンジル-4-オキソ -3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

【0367】a)3H-キナゾリン-4-オン-7-カルボン酸

2ーアミノテレフタル酸(16.847g)、1,3,5ートリ アジン(7.530g)及びピペリジン(11.878g)のエタノール (200ml)混合液を16時間環流した、反応液を室温に戻 し、析出した結晶を浮取し、エタノール及びペキサンで 洗浄した。得られた固体を乾燥し表題化合物(15.778g) を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 7.91 (1H, s), 7.96 (1H, d d, J = 8.1, 1.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.0 (1H, d, J = 4.1 Hz).

【0368】b)3-ペンジル-4-オキソ-3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸ペンジルエステル 実験例215のa)で得られた3日-キナゾリン-4-オン-7-カルボン酸(666mg)、炭酸カリウム(1.209 g)、DMF(30ml)の混合溶液にベンジルブロマイド(1.796g)を加え、3時間撹拌した。反近液に水を注意 0.5時間整温にて撹拌した。析出した固体を声取し

U. 5時間至温にく撹拌した。析面した箇体をが取して、水及びヘキサンで洗浄し、乾燥後表題化合物(935mg)を得た。

1H-MMR (CDC13,300MHz); 5.21 (2H, s), 5.42 (2H, s), 7.29 - 7.49 (10H, m),8.14 (1H, s), 8.14 (1H, dd, J = 8.3, 1.7 Hz), 8.38 (1H, d, J = 8.4 Hz),8.41 (1 H, d, J = 1.3 Hz).

【0369】c)3-ベンジル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸

実施列215のb)で得られた3-ベンジル-4-オキ ソー3、4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 ベ ンジルエステル(95mg)、エタノール(10m1)の混合液に 2N水酸化ナトリウム(2.5m1)を加え、1時間環流し た。反応液を締縮した後、水(100m1)を加え、塩酸にて pH3に調製した。析出した結晶を声取し水及びヘキサ ンで洗浄、乾燥後、表題化を物(500mg)を得た。

1H-NNR (DMSO-46, 300MHz); 5.22 (2H, s), 7.26 - 7.41 (5H, m), 8.02 (1H, dd, J = 8.3, 1.5 Hz), 8.17 (1 H, d, J = 1.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.3Hz), 8.65 (1H, s), 13.49 (1H, br).

【0370】d)3-ベンジル-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸(4-ベンジルオ キシフェニル) アミド

実施例215のc)で得られた3-ベンジルー4ーオキ ソー3,4ージヒドロキナゾリン-7-カルボン酸を用 いて、実施例1のc)と同様にしてアミノ縮合を行い、 表題化合物を得た(表72参照)。

【0371】実施例216~234

実施例215と同様にして実施例216~234の化合物を得た。結果を表72から78に示した。

実施例216 4-オキソー3-(2-ピコリル)-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例217 3-(4-メトキシベンジル)-4-オ キソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例218 3-(3-メトキシベンジル)-4-オ キソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例219 3-(2-メトキシベンジル)-4-オ キソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例220 3-(3,4-ジメトキシベンジル)-4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例221 3-(2-ブロモベンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例222 3-(ナフタレン-2-イルメチル)-4-オキソ-3, 4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例223 3-(4-ブロモベンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例224 3-(2-二トロベンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例225 3-(3-ニトロペンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ペンジルオキシフェニル)アミド

【0372】実験例226 3-(4-ニトロベンジ ル)-4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 実験例227 4-オキソー3-(3-ビコリル)-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例228 3-(3-シアノベンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例229 3-(3-ブロモベンジル)-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

2 ーニトロテレフタル機 ジメチルエステル(5,0g)のメ タノール(130ml)溶液に 1 N水酸化ナトリウム(20,28ml) を室温にで加え、2 0 分間戦料した。反応液を減圧濃縮 し、氷冷下、塩酸にてpH1.5に調製した。得られた 粗結晶を水で洗浄後、乾燥し、表態化合物(3.55a)を得 た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.88 (3H, s), 7.97 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.32 (1H, dd, J = 8.0, 1.5 Hz), 8. 45 (1H, d, J = 1.5 Hz), 13.91 (1H, br). 【0375】b) 4-メトキシカルボニル-3-ニトロ 安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド 実施例235のa)で得られた4-メトキシカルボニル - 3 - ニトロ安息香酸(2.0g)、4 - ベンジルオキシアニ リン(2.12g)及びクロロホルム(20ml)の混合液にEDC (2.04g)及びDMAP(0.11g)を加え、70℃にて3時間 機拌した。反応液を放冷後1 N塩酸(100ml)に加え、ク ロロホルムにて抽出した。有機層を水及び食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧濃縮した、粗生成 物を、酢酸エチル、ヘキサンの1:1混合液で結晶化さ せた後同溶媒で洗浄し、表題化合物(2.18g)を得た。 1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 3.90 (3H, s), 5.11 (2H, s), 7.04 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.31 -7.47 (5H, m), 7.67 (2H, d, J = 8.4Hz), 8.03 (1H, d, J = 7.8Hz), 8.37 (1H, dd, J = 1.2, 8.1Hz), 8.59 (1H, d, J=1.2H z), 10.51 (1H, s),

【0376】c) 4-カルボキシ-3-二トロ安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例235のb)で得られた4-メトキシカルボニル -3-ニトロ安息香酸(4-ベンジルオキシフェニル) アミド(1.0g)のメタノール(15ml)溶液に1N水酸化カリ ウム溶液(30ml)を加え、95℃にて3時間加熱機料した。反応液を水冷下、塩酸にて P H 1. 5に調製した。 得られた粗結晶を水で洗浄後乾燥し、表題化合物(678m g)を得た。この化合物は次の反応に用いて、構造決定された。

【03771 d) N1 ーベンジルーN4 ー (4 ーベンジルオキンフェニル) ー 2 ーニトロテレフタルアミド 実統例235のc) で得られた4 ーカルボキシー3 ーニトロ安息香酸 (4 ーベンジルオキンフェニル) アミド (2.0g)のグロロホルム(30ml)溶液に塩化ナホニル(0.75ml)及び機械車のD NFを加え、70℃にて3時間加熱機 拌した。反応液にキシレン(30ml)を加え、減圧濃縮した。得られた結性液体のグロロホルム(60ml)溶液にTE へ(0.97ml)、ベンジルアニリン(5.0g)及びD NA P (0.0 6g)を加え、産温にて0.5時間加熱機拌した後、更に70℃にて1時間加熱機拌した及応液を査温に戻し、析出した結晶をデ取し、クロコホルムで洗浄した。得られた固体を破壊し、表題化合物(2.1g)を得た。

1H-NMR (DMSO-d6,300MHz); 4.49 (2H, d, J = 5.9 Hz), 5.11 (2H, s), 7.03 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.30 - 7.4 7 (10H, m), 7.71 (2H, d, 9.1Hz), 7.81 (1H, d, J = 7.9 Hz), 8.38 (1H, dd, J = 1.6, 7.9 Hz), 8.60 (1H, d.J = 1.6, Bz), 9.36 (1H, t.J = 5.9 Hz).

【0378】e)3-アミノ-4-(N-ベンジルカル バモイル)安息香酸 (4-ベンジルオキシフェニル) アミド

実施例235のd)で得られたN1-ペンジルーN4-(4-ペンジルオキシフェニル)-2-ニトロテレフタ ルアミド(961mg)、亜鉛粉末(651mg)、エタノール(60ml) 及び1、4-ジオキサン(60ml)の混合液を90℃にて加 熱攪拌しているとこうへ飽和NH4C1 水溶液(15ml)を 一度に加えた。90℃にて1m間加熱撹拌した後、熱炉 過にて不溶物を除いた。沪液を濃縮し析出物を沪取し、 水で洗浄した。得られた固体を乾燥し、表題化合物(721 mg)を得た。

【0379】f)3-ベンジル-2-メチル-4-オキ ソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-7-カルボン酸 (4-ベンジルオキシフェニル)アミド

実施例235のe)で得られた3-アミノー4-(Nーベンジルカル/ドモイル)安息香酸 トフェニル)アミド(200mg)のエタノール(10ml)溶液にアセチルアセトン(156山)及び傷塩酸(1滴)を加え、80℃にて12時間撹拌した。析出した結晶を浮取し、エタノールで洗浄した。これを更にクロロホルムに懸層さ、文室温にて0.5時間撹拌した後戸取した。得られた固体を乾燥し、表題化合物(55mg)を得た後75参照)。

【0380】次に、本発明化合物の血管新生阻害作用について試験した。

試験例[I] bFGF又はVEGF誘発HUVEC増 殖に対する作用(invitro)

ト方番より分離したHuman Umblical Endthelical Cell (HUVEC) を、 96穴プレートに2000cells/wellとなるように播き、10%FCSを含む培地中でbFGF又は VEGF (10ng/ml)及び各種機度の化合物存在下に4日間 特養した。Balb/3T3機種券細胞も96穴プレートに2000cells/wellとなるように播き、10%FCS及び各種機度の化合物存在下4日間培養した。いずれの場合も、4日目にMTT法を用いて細胞増殖を評価した。結果と表80に示す。

【0381】試験例 [II] マウスエアーボーチ血管 新生モデル (in vitro)

雄性Balb/cマウスの背部皮下に3mlの空気を注入し、エアーボーチを作成した。翌日、0.1%クロトン油を含むFreund CompleteAdjuvant(FCA)の0.5mlをボーチ内に注入した。 化合物は0.5%CMC医療剤//FCA注入1時間前

から7日目まで1日1回経口終与した。7日目にベント 小ルビタール構静下、マウスを40℃のホットアレート 上に10分間候温し、40℃で保温しておいた10%カ ーミンレッドを含む5%ゼラチンを1m1/bodyに て尾静注した。動物は冷蔵後ボーチ内の浸出液を取り、 の芽組機を低端でに採収した。肉芽組織と重量を測定した後、56℃で一昼夜散焼候再び乾燥重量を測定し、 ババインPBSバッファー1m1中で56℃で一昼夜消 化した。次に、消化した液に2N NaOH(2m1)を 加え、振蕩後フィルターを通し、ろ液の吸光度を530 mにて測定した。この最光度をもって肉芽組織内の血 管量とし、乾燥重量で割った値を血管新生率として示し た。結果を表81に示す。

[0382]

【発明の効果】上記目的を達成するための研究の結果、 発明者らは本発明の新規化合物が血管内皮細胞の増殖を 選択的に抑制し、マウスエアーボーチモデルにおいて、 肉芽中の新生血管の形成を経口投与で抑制することを見 いだした。

【表1】

尖越倒	化合物	整点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
1	BnO MeO	198.1 - 198.6	Disso-46-300MHz 3.85 (3H, 4), 5.09 (2H, 5), 5.18 (2H, 5), 5.18 (2H, 5), 7.10 (2H, 4), 7.12 (H, 4), 7.13 (H, 4), 7.14 (H, 4), 7.15 (H, 4), 7.17 (H, 4), 7.17 (H, 5), 7.18 (H, 4), 7.18 (H, 4), 7.18 (H, 5), 7.18 (H, 5		FAB+ 440(M+1)(100), 241(80), 174(38).	C28H25NO-
2	BnO MeO	193.8 - 194.5	DMSO 46,300MHz 1.18 - 1.49 (4H, m), 1.77 - 1.95 (2H, m), 2.00 - 2.17 (2H, m), 3.22 - 3.43 (1H, m), 3.82 (3H, m), 3.83 (3H, m), 3.84 (3H, m), 3.85 (3H, m), 3.87 (3H, m), 3	3452, 3297, 3033, 2940, 2860, 1626, 1601, 1582.	446(M+1)(33), 338(10), 241(15), 169(100).	型論值 C: 75.4% H; 7.01% N; 3.14% 分析值 C: 73.96% H; 7.03% N; 3.05%
3	Bno MeO OBn	139.4 - 140.0	DMSO-46.300MHz 3.86 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.74 (1H, m), 7.15 - 7.28 (2H, m), 7.30 - 7.50 (10H, m), 7.51 - 7.59 (3H, m), 10.02 (1H, s),		FAB+ 440(M+1)(55), 307(22), 289(15).	C28H25NO4

実施例	化合物	融点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
4	B _D O N N OBn	223.9 - 224.2			FAB+ 410(M+1)(35), 319(5), 289(5).	C17H23N03
.5	MeO NeO OBn	147.5 - 148.7	CDCB,300MHs 3.88 (6H, s), 5.08 (4H, s), 6.98 (2H, d, s) = 8.7 Hz), 7.05 (2H, s), 7.28 - 7.54 (12H, m), 7.65 (1H, s).		PAB+ 470(M+1)(100), 451(5), 379(10), 270(35), 181(20).	C29H27NOS
6	BnO OMe	191.0 - 191.8			PAB+ 520(M+2)(40), 518(M)(45), 428(10).	C28H24BrNO4

【表3】

美統領	化合物	Herik(*C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
7	BnO OMe	187.5 - 187.9	DMSO-46,300MHz 3.84 GH, s), 5.17 (2H, s), 5.18 (2H, s), 5.18 (2H, s), 7.21 (1H, d, 1 = 8.4Hz), 7.21 (1H, d, 1 = 9.1Hz), 7.33 - 7.57 (12H, m), 7.62 (1H, dd, 1 = 2.5, 8.9Hz), 7.90 (2H, d, 1 = 2.5Hz), 10.04 (1H, s)		FAB+ 474(M+1)(25), 473(20), 460(5).	C28H24CINO4
8	BnO OMe	203.9 - 204.5	DMSO 46, 200MHz 3,78 (GH, 3), 3,86 (GH, 3), 5,06 (2H, 5), 5,18 (2H, 5), 7,18 (2H, 5), 7,29 (GH, 4d, J = 8, 8 Hz), 7,27 (GH, 4d, J = 8, 7, 2, 3 Hz), 7,29 - 7,54 (GH, m),		FAB+ 470(M+1)(20), 380(10), 253(10), 241(40), 169(100).	C29H27NO5
9	BnO OMe		DMSO-66,300MHz 3.76 (6H, s), 3.76 (6H, s), 3.83 (3H, s), 4.87 (2H, s), 5.16 (2H, s), 5.16 (2H, s), 7.21 (2H, s), 7.21 (2H, s), 7.22 (2H, s), 7.23 (7A7 (H, m), 7.24 (1H, d, J = 3.0 Hz), 7.57 (1H, dd, J = 8.1, 2.4 Hz), 9.96 (1H, s).		FAB+ 470(M+1)(0), 408(30), 241(100), 168(60).	C30H29NO5

実施領	化合物	融点(°C)	1H NMR (∂) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
10	BnO OMe COOMe	193.1 - 194.3	DMSO-46,300MHz 3.83 GH, 3), 3.86 GH, 3), 3.16 CH, 3), 5.16 CH, 3), 7.17 (H, 4,1 = 8.3 Hz), 7.24 (H, 4,1 = 9.1 Hz), 7.29 - 7.52 (10H, an), 7.54 - 7.62 (2H, m), 7.54 - 7.62 (2H, m), 8.11 (1H, 4,1 = 2.7 Hz), 8.11 (1H, 4,1 = 2.7 Hz),		FAB+ 498(M+1)(20), 307(15), 241(30), 154(100).	C30H27NO6
11	BnO OMe CONHMe	184.0 - 185.2	DMSO-48,300AHz 2.79 (SH, d, J = 4.7 Hz), 3.86 (SH, 9), 5.18 (SH, 9), 5.18 (SH, 9), 5.15 (GH, 6) = 6.4 Hz), 7.18 (HH, d, J = 5.6 Hz), 7.30 · 7.52 (GH, m), 7.54 · 7.62 (ZH, m), 8.05 (HH, d, J = 2.7 Hz), 8.19 (HH, brd, J = 4.7 Hz), 10.06 (HH, 9),		FAB+ 497(M+1)(20), 440(15), 238(30), 169(40).	C30H28N2Q5
12	BnO OMe	204.9 - 205.3	CDCB,360MHz 3.97 (3H, s), 5.23 (2H, s), 5.28 (2H, s), 6.80 (14d, J = 8.9 Hz), 6.80 (14d, J = 8.4 Hz), 7.29 - 7.47 (11H, s), 7.51 (1H, d, J = 2.11tz), 7.61 (1H, s), 8.01 (1H, dd, J = 2.8, 8.9Hz), 8.25 (1H, d, J = 2.6Hz),		FAB+ 440(M)(25), 307(20).	C27H24N2O4

【表5】

実統何	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元潔分析
13	Moo OMe OMe	212.5 - 212.7	DMSO 46.300MHz 3.74 (3H, s), 3.75 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.97 (2H, s), 5.93 (3H, s), 5.93 (3H, s), 5.93 (3H, s), 7.15 (1H, s), 7.15 (1H, s), 7.32 (7.57 (7H, m), 7.63 (2H, s), 7.63 (2H, s), 9.93 (1H, s),		PAB+ 500(M+1)(20), 437(5), 350(8).	C30H29NQ6
14	Mec Cook	222.6 - 223.2	DMSO-65,200MHz 3.75 (3H, s), 3.82 (3H, s), 5.08 (4H, s), 5.08 (4H, s), 6.95 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.99 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.93 (1H, s).		FAB+ 470(M+1)(25), 391(5), 349(5), 307(25).	C29H27NO5
15	OMe OMe	176.5 - 176.9	DMSO-46,300MHz 3.75 (3H, s), 3.75 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.80 - 5.91 (1H,m), 6.80 - 5.91 (1H,m), 7.13 (1H, d, H s), 7.27 - 7.55 (7H, m), 7.62 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.94 (1H, s),		PAB+ 470(M+1)(20), 385(5), 336(5), 322(30).	C29H27NO5

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
16	OMe OMe	>150 (dec.)	DMS0-ds-3008Hz 3.83 (3H, s), 3.84 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.12 (2H, s), 6.57 (1H, d, 1H, m), 7.14 (1H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.30 (7.38 (9H, m), 7.64 (2H, d, J = 9.3 Hz), 9.94 (1H, s),		FAB+ 470(M+1)(40), 460(5), 391(5), 307(10).	C29HZ7NO5
17	MeO MeO	195.5 - 196.4	DMSO-66-300MHz 3.83 (3H. s), 3.84 (3H. s), 5.69 (2H. s), 7.00 (2H. d, J = 9.0 Hz), 7.00 (2H. d, J = 9.0 Hz), 7.50 (1H. d, J = 2.0 Hz), 7.50 (1H. d, J = 2.0 Hz), 7.60 (1H. dd, J = 9.1 Hz), 9.94 (1H. s),		PAB+ 364(M+1)(65), 307(22), 289(15), 273(10), 165(100).	C22H2INO4
18	HO MeO	181.1 - 181.7	CDC3,360MHz 3,97 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.95 (1H, s), 6.95 -7.00 (3H, m), 7.29 - 7.54 (9H, m), 7.67 (1H, s).		PAB+ 350(M+1)(35), 307(18), 289(10).	C21H19NO4

【表7】

実施例	化合物	酸点(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
19	MeO NeO NeO NeO	172.5 - 173.1	CDCI3.J006Hz 3.50 GH, s), 3.90 GH, s), 3.92		PAB+ 394(M+1)(80), 232(10), 195(100), 154(25).	C23H23NO5
20	Meo N	173.8 - 174.3	CDCB.300MHz 0.94 (3H, t, 1 = 7.2 Hz), 1.43 (4H, brs), 1.88 (2H, br s), 1.88 (2H, br s), 1.93 (3H, s), 4.07 (2H, t, 1 = 6.8 Hz), 4.07 (2H, t, 1 = 8.4 Hz), 6.93 (2H, t, 1 = 8.0 Hz), 7.34 · 7.54 (9H, m),		FAB+ 420(M+1)(100), 329(5), 307(10), 289(5).	C26H29NO4
21	↓ O OBn	164.7 - 165.1	CDCD,300MHz 0.98 (6H, d, J = 6.3 Hz), 1.68 - 1.72 (3H, m), 3.93 (3H, s), 4.10 (2H, t, J = 6.8 Hz), 5.07 (2H, s), 6.91 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.53 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.55 (1H, s),		PAB+ 420(M+1)(50), 307(18), 289(10).	C26H29NO4

実施例	化合物	Met(C)	IH NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元潔分析
22	Neo OBn	184.2 - 184.4	CDCB,300MHz 1.65 (6H, d, J = 6.7 Hz), 3.15 - 2.25 (1H, m), 3.85 (2H, d, J = 6.8 Hz), 3.95 (2H, d, J = 6.8 Hz), 3.95 (2H, d, J = 6.8 Hz), 3.95 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.89 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.36 - 7.54 (9H, m), 7.66 (1H, s),		FAB+ 406(M+1)(60), 307(15), 289(10), 207(50),	C25H27NO4
23	O N O OBn	194.3 - 195.6	DMSO-46.300MB± 1.36 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3.3 (3H, s), 4.99 (2H, dd, J = 7.0, 6.5 Hz), 4.99 (2H, dd, J = 9.1 Hz), 7.00 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.25 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.4 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s),			C23H23NO4
24	N N OBn	184.2	CDCB_300MHz 3.85 (3H, s), 4.64 (2H, brd, J = 5.3 Hz), 5.09 (2H, s), 5.28 (1H, dd, J = 10.5, 1.7 Hz), 5.28 (1H, dd, J = 10.5, 1.7 Hz), 5.95 (-1.4 Hz), 7.07 (1H, d, J = 9.1 Hz), 7.07 (1H, d, J = 9.4 Hz), 7.27 (1H, d, J = 9.4 Hz), 7.27 (1H, d, J = 9.4 Hz), 7.54 (1H, d, J = 9.4 Hz), 7.54 (1H, d, J = 9.4 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.96 (1H, s), 7.56 (1H, d, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.66 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.96 (1H, s), 7.56 (1H, d, J = 9.0 Hz), 9.96 (1H, s), 7.56 (1H, d, J = 9.0 Hz), 9.96 (1H, s), 9.9		-	C24H23NO4

【表9】

実施何	化合物	耐点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
25	NH OBn	202.5 - 203.6	CDC3,000MHz 0.99 (3H, 1, J = 7.4 Hz), 1.76 (2H, d, J = 20.0, 6.9 Hz), 3.86 (3H, 5), 3.99 (2H, t, J = 7.00 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.00 (3H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.00 (1H, d, 1 = 8.5 Hz), 7.29 7.48 (3H, m), 7.52 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.53 (1H, d, J = 8.4 Lz), 7.64 (2H, d, J = 8.4 Lz), 7.64 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.69 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s),			C24H25NO4
26	~ o HeO OBh	175.1 - 176.2	CDCI,300AH2 0.94 (3H, I, J = 7, 4 Hz), 1.45 (2H, m), 1.73 (2H, m), 3.84 (3H, 3, 40, 20; (2H, I, J = 7.00 (2H, 4, J = 9, 0 Hz), 7.00 (2H, 4, J = 9, 0 Hz), 7.25 (1H, 4, J = 1.9 Hz), 7.57 (1H, 40, J = 8, 4 Hz), 7.54 (2H, 4, J = 9, 0 Hz), 7.56 (2H, 4, J = 9, 0 Hz), 9.99 (1H, 3)			C25H27NO4
27	PASS OF THE PASS O	169.0 - 169.9	DMSO-46,300MHz 3.64 GH, 4), 5.10 (2H, 4), 7.01 (2H, d, J= 8.9 Hz), 7.21 (7.89 (15H, m), 10.14 (1H, 6).		FAB+ 490(M+1)(80), 398(10), 349(10), 291(60).	C27H23NO6S

実施例	化合物	融点(°C)	1H NMR (♂) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
28	Ph. OMe	159.0 - 159.2	CDCB,300MHz 3.19 (2H, 1, J = 8.5 Hz), 3.94 (3H, 5), 4.27 (2H, 1, J = 8.5 Hz), 4.27 (2H, 1, J = 8.5 Hz), 6.38 (1H, 4, J = 8.4 Hz), 6.38 (1H, 4, J = 8.9 Hz), 7.25 - 7.35 (13H, m), 7.64 (1H, s).		FAB+ 454(M+1)(45), 391(30), 307(30).	C29H27NO4
29	Ph OMG	190.9 - 191.7	DMSO-65,300MHz 3.88 (SH, s), 5.09 (2H, s), 5.68 (2H, s), 5.68 (2H, s), 7.63 - 7.73 (12H, m), 7.63 - 7.73 (12H, m), 9.95 (1H, s).		FAB+ 468(M+1)(50), 460(10), 391(5).	C29H25NO5
30	NO ₂ O OBn	205.3 - 206.7	DMSO-46,300MHz 3,91 (3H, s), 3,92 (3H, s), 5,08 (2H, s), 7,00 (2H, d, l = 8.7 Hz), 7,24 (1H, s), 7,25 (1H, s), 7,26 (2H, d, l = 9.0 Hz), 7,68 (1H, s), 10.33 (1H, s).		FAB+ 408(M)(55), 371(10), 344(10), 322(100).	C22H20N2O6

【表11】

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	мя	元素分析
31	MeO OBn	202.5 - 203.8	DMSO-68-300MHz 3.85 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.16 (2H, s), 5.16 (2H, s), 7.10 (1H, d, 1 = 8.2 Hz), 7.30 - 7.50 (10H, m), 7.30 - 7.50 (6H, m), 9.93 (1H, s).		FAB+ 440(M+1)(60), 349(10), 241(55), 169(60).	C28H25NO4
32	OMe OMe	167.3 - 168.2	CDCI3,300MHz 1.55 - 1.72 (2H, m), 1.79 - 2.10 (6H, m), 3.91 (6H, s), 3.91 (6H, s), 3.91 (6H, s), 3.97 (2H, s), 4.97 (2H, s), 4.97 (2H, s), 4.97 (2H, s), 4.97 (3H, s), 4.9		PAB+ 418(M+1)(60), 350(15), 219(30), 151(100).	C26H27NO4
33	MeO P N OBn	208.0 - 209.0	CDCB_300MHz 1.55 1.71 (2H, m), 1.78 - 2.10 (6H, m), 3.90 (3H, s), 4.60 (1H, s), 4.60 (1H, s), 6.80 (1H, d.) = 3.0 Hz), 6.89 (1H, d.) = 8.4 Hz), 6.89 (1H, d.) = 9.0 Hz), 7.28 - 7.56 (9H, m), 7.68 (1H, bc),		PAB+ 418(M+1)(55), 349(10), 289(10), 219(40), 154(100).	C26H27NO4

実籍例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
34	OMe COBn	192.5 - 193.6	CDCI3,300MHz 0.98 - 1.40 (6H, m), 1.65 - 2.00 (5H, m), 3.86 (2H, d, J = 6.3 Hz), 3.89 (3H, s), 5.07 (3H, s), 5.07 (3H, s), 5.07 (3H, s), 6.08 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.32 - 7.50 (9H, m), 7.66 (1H, br),		FAB+ 446(M+1)(60), 350(10), 247(40), 151(100).	C28H31NO4
35	MeO OMe	134,1 - 135.0	CDCI3,000MHz 3,93 (3H, s), 3,96 (3H, s), 4,03 (3H, s), 5,07 (2H, s), 6,57 (1H, s), 6,57 (1H, s), 7,27 (3H, s), 7,27 (3H, s), 7,28 (2H, s), 7,38 (2H, s), 9,71 (1H, br),		FAB+ 394(M+1)(55), 371(5), 195(100), 154(50).	C23H23NO5
36	N OMe OMe	209.3 - 209.7	DMSO-66,300MHz. 3.88 (3H. s). 5.08 (2H, s). 5.26 (2H, s). 5.26 (2H, s). 7.11 (1H, d, J = 9.3 Hz). 7.12 (1H, d, J = 9.0 Hz). 7.22 (-7.5 (9H, m)). 7.22 (2H, d) = 9.3 Hz). 8.8 (2H, d3L = 1.5, 4.5 Hz). 9.95 (1H, s).		FAB+ 441(M)(50), 349(20), 269(10), 242(45).	C27H25N2O4

【表13】

実施例	化合物	酸点(C)	1H NMR (å) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
37	N COBa	217.7 - 217.9	DMSO-66-300Mbiz 3.84 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.22 (2H, s), 5.22 (2H, s), 5.22 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.32 - 7.58 (8H, m), 7.32 - 7.58 (8H, m), 7.87 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.55 (1H, dd, J = 1.8, 48 Hz), 8.56 (1H, d, J = 1.8, 48 Hz), 8.56 (1H, d, J = 1.8, 48 Hz),		FAB+ 441(M)(20), 350(8), 253(8), 242(35).	C27H25N2O4
38	N O OMe	173.2 - 173.5	DMSO-48.300MHs 3.87 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.24 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.99 (2H, d, l= 9.3 Hz), 7.32 - 7.54 (9H, m), 7.32 - 7.54 (9H, m), 7.32 - 7.54 (9H, m), 7.34 (1H, d, l= 1.8,7.7 Hz), 8.58 (1H, bot, l= 4.5 Hz), 9.94 (1H, s),		PAB+ 441(M)(60), 439(5), 350(10), 258(5), 242 (100).	C27H25N2O4
39	BnO OMe	209.5 - 210.5	DMSO-46.300MHz 3.75 (3H, s), 3.76 (3H, s), 5.18 (2H, s), 5.18 (2H, s), 6.92 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.31 · 7.49 (5H, m), 7.52 · 7.59 (2H, m), 7.52 · 7.59 (2H, m), 7.54 (2H, d, J = 9.0 Hz), 9.93 (1H, s),		FAB+ 364(M+1)(30), 307(22), 289(15), 241(10).	C22H21NO4

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
40	BnO MeO	166.4 - 166.9	DMSO-45,30MHz 3.86 (3H, s), 3.86 (3H, s), 7.09 (1H, t, 1 = 7.35 Hz), 7.17 (1H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.17 (1H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.55 (1H, d, 1 = 2.0 Hz), 7.55 (1H, d, 1 = 8.3, 21 Hz), 7.75 (2H, dd, J = 8.3, 21 Hz), 7.75 (2H, dd, J = 8.3, 0.9 Hz),		FAB+ 334(M+1)(90), 307(22), 289(15), 241(10),	C21H19NO3
41	BIC COMO	208.0 - 209.9	DMSO 46.300MHz 3.86 GH. 3). 3.86 GH. 3). 5.19 CH. 3, 6.96 - 7.06 (H. m), 7.11 (H. br. J = 7.6 Hz), 7.11 (H. br. J = 7.6 Hz), 7.32 - 7.49 (7H. m), 7.55 (H. 4, J = 2.0 Hz), 7.58 (H. 4d. J = 8.3, 2.0 Hz), 7.67 (ZH. 4, J = 9.0 Hz), 10.08 (1H. s).		FAB+ 426(M+1)(63), 391(10), 289(10), 238(20), 169(20),	C27H23N04
42	Bro Meo COOEt	196.5 - 197.9	DMSO-66,300MHz 1.31 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3.86 (3H, s), 4.29 (2H, dd, J = 14.2,7.2 Hz), 5.18 (3H, s), 7.18 (3H, s), 7.30 - 7.48 (10H, m), 7.30 - 7.48 (10H, m), 7.50 (H, d, J = 2.1 Hz), 7.60 (H, dd, J = 8.4, 2.1 Hz), 7.90 (4H, bdd, J = 12.0, 9.3 Hz), 10.35 (1H, s),		FAB+ 406(M+1)(100), 376(10), 289(10), 241(20), 154(70).	C24H23NO5

【表15】

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ³	MS	元素分析
43	BnO OMe	154.8 - 155.6	CDCH.300MdHz 3.95 (3]H, s), 5.22 (2]H, s), 6.90 (1]H, d, J = 8.1 Hz), 7.18 - 7.55 (10]H, m), 7.62 (1]H, s), 7.62 (1]H, s)		PAB+ 413(M+1)(60), 411(100), 329(10), 307(20).	C21H18BeN03
44	BnO OMe	146.3 - 146.7	CDCB300MHz 3.95 GH, 6), 5.22 (2H, 6), 6.91 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.10 - 7.12 (H, m), 7.24 (H, J, J = 2.1 fiz), 7.74 (H, J, J = 2.1 fiz), 7.76 (H, 5).		FAB+ 368(M+1)(30), 366(20), 329(10), 307(20).	C21H18CIN03
45	Bno OMe	190.1 - 191.0	DMS9-46,3004fte 3.88 (3H, a), 5:20 (2H, b), 7:19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7:19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7:31 - 7.50 (5H, m), 7:55 - 7.63 (5H, m), 7:73 (1H, dd, J = 8.8, 1:p, Hz), 7:78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8:19 - 8.24 (2H, m), 8:19 - 8.24 (2H, m), 8:19 - 8.24 (2H, m), 10:24 (1H, s).			C28H22N2O4

尖略例	化合物	融点(C)	IH NMR (å) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
46	BnO OMe	203.0 - 204.1	DMSO-66-JOMHE 3.87 (PH, 6), 5.20 (2H, 6), J = 8.4 Hz), 7.19 (H, 6, H, m), 7.36 - 7.64 (5H, m), 7.67 (H, 4d, J = 8.7, 2.1 Hz), 7.67 (H, 4d, J = 8.7, 2.1 Hz), 8.16 - 8.22 (2H, m), 8.37 (H, 4, J = 1.8 Hz), 10.34 (1H, s).		FAB+ 451(M+1)(65), 359(15), 238(35), 169(70).	C28H22N2O4
47	BnO OMe	222.0 - 222.6	CDCH,300MHz 3.97 (FH, s), 5.22 (2H, s), 6.92 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 - 7.36 (1H, m), 7.68 (1H, s).		414(M+2)(100), 412(M)(100), 371(25), 307(25).	C21H18BaN03
48	BnO OMe	212.2 · 212.5	CDCB.360MH: 1.17 - 1.44 (SH, m), 1.68 - 1.95 (SH, m), 2.43 - 2.55 (1H, m), 2.43 - 2.55 (1H, m), 2.57 (SH, s), 2.77 - 7.53 (SH, m), 7.66 (1H, s),		FAB+ 416(M+1)(40), 371(3), 324(5), 307(20).	C27H29NO3

【表17】

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (#) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
49	Bro Cha	237.6 - 238.2	DMSO-66,300MHz 3.87 (3H, 5), 5.20 (2H, 5), 7.15 - 7.62 (1H, m), 7.79 (2H, 6), 10.13 (1H, s),		FAB+ 436(M+1)(20), 344(5), 308(5).	C29H25N03
50	BnO OMe	186.5 - 187.4	CDCD,JOMMX 3.74 (2H, s), 3.97 (3H, s), 5.23 (2H, s), 5.23 (2H, s), 6.92 (1H, d, s) = 8.4 Hz), 7.29 - 7.46 (7H, m), 7.51 (1H, d, s) = 2.4 Hz), 7.85 (2H, d, s) = 8.7 Hz), 7.77 (1H, s).		FAB+ 373(M+1)(18), 355(3), 307(15).	C23H20N2O3
51	Bro OMe	229.3 - 229.7	CDCB.300MHz 3.97 (3H, s), 5.24 (2H, s), = 8.4 Hz), 7.29 - 7.45 (6H, m), 7.50 (1H, d, 1 = 1.8 Hz), 7.50 (1H, d, 1 = 1.8 Hz), 7.50 (1H, d, 1 = 8.7 Hz), 7.6 (2H, d, 1 = 8.7 Hz), 7.87 (1H, s),		FAB+ 359(M+1)(10), 329(5), 307(20), 289(15).	C22H18N2O3

実験例	化合物	融点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ^{-t}	MS	元素分析
52	BnO OMe	198.0 - 198.3	CDC3.300MHz 3.97 (3H, s), 5.24 (1H, s), 6.92 (1H, d, J = 8.4 Hz), 3.25 -7.59 (9H, m), 7.74 - 7.88 (7H, m), 7.95 (1H, s).			C28H23NO4
53	BnO CMe	>260	DMSO-46,300MHz 3.88 (SH, 3), 5.20 (ZH, 3), 7.09 (IH, 3rt, 1 = 7.4 Hz), 7.09 (IH, 3rt, 1 = 8.5 Hz), 7.59 (IH, 4, 1 = 2.0 Hz), 7.59 (IH, 4, 1 = 2.0 Hz), 7.63 (IH, 4d, 1 = 8.4 Hz), 7.78 (2H, 3rt, 1 = 8.4 Hz), 7.92 (ZH, 3rt, 1 = 8.9 Hz), 8.0 (ZH, 3rt, 1 = 8.9 Hz), 10.13 (IH, 3rt, 1 = 8.9 Hz), 10.13 (IH, 3rt, 1 = 8.9 Hz),		FAB+ 453(M+1)(20), 360(10), 238(10), 169(20).	C28H24N2O4
54	BnO OMe	181.2 - 182.0	DMSO-66,300MHz 2.97 (6H, s), 3.87 (3H, s), 5.20 (2H, s), 7.18 (H, d, 1) = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d), 7.25 (1H, d), 7.50 (H, d), 7.50 (H, d), 7.50 (H, d), 7.82 (2H, trd, 1 = 9.0 Hz), 7.82 (2H, trd, 1 = 9.0 Hz),		FAB+ 405(M+1)(100), 241(25), 167(25), 154(90).	C24H24N2O4

【表19】

灵施例	化合物	融点(C)	1H NMR (&) ppm	IR em¹	MS	光索分析
55	Bro CMe	217.1 - 218,0 (dec.)	DMSO-68-300MHz 3.50 (4H, br), 3.61 (4H, br), 3.61 (4H, br), 3.80 (2H, br), 3.80 (2H, br), 7.18 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.32 - 7.49 (7H, m), 7.55 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.8, 2.0 Hz), 7.83 (2H, J = 9.0 Hz), 10.21 (1H, s).		FAB+ 447(M+1)(40), 360(10), 238(30), 169(55).	C26H26N2O5
56	Bro CMe NH	> 250	DMSO-65,300MHz 2.39 - 2.50 (6H, m), 3.38 (2H, q, J = 6.2 Hz), 3.57 (6H, r, J = 4.6 Hz), 3.57 (6H, r, J = 4.6 Hz), 7.32 - 7.49 (5H, m), 7.32 - 7.49 (5H, m), 7.56 (1H, d, J = 1.9 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 8.28 (1H, bxt, 6.2 Hz), 8.28 (1H, bxt, 6.2 Hz),		FAB+ 490(M+1)(100), 403(30), 360(25), 241(30).	C28H31N9O5
57	BnO OMe	216.5 - 217.7	DMSO-46.300MHz 3.85 (H. 4). 3.85 (H. 5). 3.85 (H. 5). 4.71 (H. 8.9 Hz.). 7.14 (H. 8.9 Hz.). 7.21 - (1.97 (9H. m). 9.81 (HH. 5). 9.81 (HH. 5).		FAB+ 350(M+1)(35), 241(15), 238(20), 154(100).	C21H19NO4

美數例	化合物	融点(C)	IH NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
58	BnO OMe	>222.5	DMSO-66,300MHz 3.85 GH, 4), 3.85 GH, 5), 3.18 CH, 5), 7.00 (2H, brd, J = 9.0 Hz), 7.16 (1H, 6), 4 = 8.4 Hz), 7.52 (1H, 4, J = 2.0 Hz), 7.52 (1H, 4, J = 2.0 Hz), 7.53 (1H, 4d, J = 8.3, 2.0 Hz), 7.64 - 7.75 (4H, m), 10.15 (1H, s),		490(M+1)(25), 460(15), 289(15), 154(100).	CZTHZ3NO6S
59	Bno Come	172,3 - 173.5	DMSO-66,300Mite 2.21 (6H, s) = 5.8 Hz), 3.85 GH, s), 4.02 GH, t, 1 = 5.8 Hz), 6.92 (2H, d, 1 = 5.8 Hz), 6.92 (2H, d, 1 = 9.1 Hz), 7.15 (HH, d, 1 = 8.2 Hz), 7.30 - 7.49 (5H, m), 9.92 (1H, s),		FAB+ 421(M+1)(40), 238(35), 169(60), 154(100).	C25H28N2O4
60	BNO CMG	173.0 - 173.9	CDCIJ,300MHz 2.56 - 2.60 (4H, m), 2.80 (2H, t, I = 5.7 Hz), 3.72 - 3.75 (4H, m), 3.95 (3H, s); 4.11 (2H, T) = 5.7 Hz), 4.11 (2H, T) = 5.7 Hz), 7.26 - 7.46 (6H, m), 7.48 - 7.52 (2H, m), 7.68 (1H, br),		FAB+ 463(M+1)(80), 375(10). 241(15), 154(100).	C27H30N2OS

【表21】

実施例	化合物	被点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
61	Brio CoMe	178.4 - 178.7	CDCI3.300MHz 2.91 (4H, s), 3.96 (3H, s), 5.22 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.15 (4H, s), 7.51 (2H, dd, J = 8.4 Hz), 7.51 (2H, dd, J = 3.3, 5.1 Hz), 7.68 (1H, s).		FAB+ 437(M)(40), 346(10), 307(15), 241(10).	C29HZ7NO3
62	BnO OMe	187.4 - 187.9	CDC3,3086H2 3.96 GH, s), 3.97 CgH, s), 5.22 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.90 (H, d, d, s, s, t, s,		FAB+ 723(M)(15), 307(20), 289(10).	C28H25NO3
63	BnO OMe	174.5 - 176.2	CDC13,100MHz 3,94 (6H, s), 3,96 (3H, s), 5,23 (2H, s), 5,23 (2H, s), 6,32 (1H, d, J = 9,3 Hz), 6,32 (1H, d, J = 8,4 Hz), 7,26 (1H, d, J = 1,8 Hz), 7,26 (1H, d, J = 1,8 Hz), 7,26 (1H, d, J = 2,4 Hz), 8,24 (1H, d, J = 2,4 Hz), 8,24 (1H, d, J = 2,4 Hz),		PAB+ 364(M)(80), 307(20), 273(18), 241(15).	C21H20N2O4

突絡例	化合物	随点(C)	ін мже (в) ррт	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
64	Bno OMe	208.5 - 209.3	CDCB_300MHz 3.95 (3H, s), 5.22 (2H, d, s) = 8.4 Hz), 7.29 7.45 (7H, m), 7.29 7.45 (7H, m), 7.29 7.45 (1H, d, s) = 2.1 Hz), 7.42 (1H, br) = 2.1 Hz), 8.45 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.45 (1H, d, J = 2.1 Hz),		PAB+ 371(M+3)(20), 369(M+1)(30), 241(10), 154(100).	C20H17CIN2O 3
65	Bno CMe	151.7 - 152.5	CDC3,500MHz 1.30 GH, t, I = 7.1 Hz), 3.95 GH, s, J = 7.1 Hz), 4.27 GH, q, I = 7.1 Hz), 4.67 GH, s, I = 7.1 Hz), 4.67 GH, s, I = 7.1 Hz), 6.67 GH, s, I = 7.1 Hz), 7.68 T, S, I = 7.1 Hz), 7.68 T, S, I = 7.1 Hz), 7.67 (H, br), 7.67 (H, br),		FAB+ 436(M+1)(80), 344(10), 241(25), 154(100),	C25H25NO6
66	Bao OMa	235.5 - 235.7	DMSO-46,300Mitz 1.13 - 1.42 (4H, m), 1.77 - 1.89 (4H, m), 3.27 - 3.44 (1H, m), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 7.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.90 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.98 (1H, d, J = 7.8 Hz).	3398, 3318, 2934, 1625, 1601, 1581.	FAB+ 356(M+1)(26), 169(100).	C21H25NO4 C, 70.96; H, 7.09; N, 3.94 C, 69.62; H, 7.12; N, 3.85

【表23】

実施例	化合物	被点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
67	MeO OMe CONHPh	186.1 - 186.8	CDCB.300MHz 3.95:CBL, s), 3.96 (3H, s), 4.00 (3H, s), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.15 (1H, brt, J = 7.3 Hz), 7.22 - 7.48 (4H, m), 7.22 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.86 (1H, brd, J = 7.2 Hz), 7.86 (1H, brd, J = 7.2 Hz), 8.60 (1H, brd, J = 8.1 Hz), 8.60 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.60 (1H, d, J = 8.1 Hz),		FAB+ 407(M+1)(65), 314(20), 266(5), 165(100), 154 (40).	C23H22N2O5
68	CI OMe	214.7 - 215.0	DMSO-46,300MHz 3.85 (3H, s), 3.96 (2H, t, i = 5.3 Hz), 4.31 (2H, t, j = 5.4 Hz), 4.31 (2H, t, j = 5.4 Hz), 6.98 (2H, 4, i = 14.7 Hz), 7.09 (1H, d, j = 8.4 Hz), 7.31 (7.46 (5H, m), 7.52 (7.58 (2H, m), 7.62 (2H, d, j = 8.7 Hz), 9.95 (1H, s),		PAB+ 412(M+1)(20), 391(5), 307(20).	C23H22CINO4
69	, N OMe	152,7 - 153.1	DMSO-46,300MHz 2-73 (2H, t, J = 5,9 Hz), 3-90 (3H, s), 3-90 (3H, s), 4-18 (2H, t, J = 5,9 Hz), 5-15 (2H, s), 1-8 (2H, t), 7-10 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7-10 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7-10 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7-70 (2H, d, J = 8.7 Hz), 10.00 (1H, s).		PAB+ 421(M+1)(100), 328(10), 307(15), 238(20).	C25H28N2O4

実施例	化合物	脱点(C)	IH NMR (å) ppm	IR cm ^{-t}	MS	元素分析
70	QN OMe	171.0 - 171.3	DMSO-66,300MHz 2.72 (2H, t, 1 = 5.9 Hz), 3.58 (2H, t, 1 = 4.7 Hz), 3.84 (3H, s), 4.15 (1H, t, 1) = 5.2 Hz), 4.15 (1H, t, 1) = 5.2 Hz), 7.00 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.10 (1H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.30 (7H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.32 (7H, 0, 1 = 1.8 Hz), 7.52 (1H, d, 1 = 2.4 Rz), 7.54 (1H, d, 1 = 2.4 Rz), 7.56 (2H, d, 1 = 2.4 Rz), 7.56 (2H, d, 1 = 2.4 Rz), 7.56 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 9.94 (1H, s),	-	FAB+ 463(M+1)(60), 460(25), 370(5), 295(5).	C27H30N2O5
71	OMb OMb	173.2 - 173.6	DMSO-68,300MHz 2.13 (3H, s), 2.30 (4H, brs), 2.69 (2H, t, 1 = 6.0 Hz), 3.83 (H, s), 4.0 (2H, t, 1 = 5.2 Hz), 4.0 (2H, t, 1 = 5.2 Hz), 4.0 (2H, t, 1 = 5.2 Hz), 4.0 (2H, t, 1 = 9.0 Hz), 7.09 (Hf, d, 1 = 9.0 Hz), 7.32 - 7.51 (6H, m), 7.56 (Hf, d, 1 = 8.4 Hz), 7.63 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 9.93 (Hf, s),		FAB+ 476(M+1)(35), 406(5), 307(5), 289(7).	C38H33N3O4
72	NO ₂ O N OBn	236.0	DMSO-66.300MHz 3.95 (3H, s), 5.29 (2H, s), 7.01 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.27 (1H, s), 7.27 (1H, s), 7.27 (1H, s), 7.27 (1H, s), 7.28 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.30 (1H, d), 10.33 (1H, s),		FAB+ 485(M+1)(20), 289(5), 238(15).	C28H24N2O6

【表25】

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
73	BnO OMe	187.0- 187.5	CDCB.300MHz 1.18 - 1.53 (4H, m), 1.57 (2H, s), 2.09 - 2.38 (1H, m), 3.92 - 4.00 (1H, m), 3.92 - 4.00 (1H, m), 3.97 (3H, s), 4.56 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.20 (2H, s), 7.24 - 7.45 (10H, m), 7.65 (1H, s),		FAB+ 491(M+1)(15), 383(10), 307(10).	C28H20N2O6
74	NO ₂ O N O	184.0 - 184.9	CDCJ.960MHz 2.57 (4H, brt, J = 4.7 Hz), 2.77 (2H, tr, J = 5.7 Hz), 3.73 (3H, brt, J = 4.7 Hz), 3.73 (3H, brt, J = 4.7 Hz), 3.73 (3H, brt, J = 4.7 Hz), 5.24 (2H, b), 5.22 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.90 (2H, bt, J = 8.9 Hz), 7.00 (1H, s), 7.70 (1H, s), 7.70 (1H, s),		FAB+ 508(M+1)(35), 460(10), 289(10), 154(100).	C27H29N3O7
75	BnO OMe	153.2 - 153.5	CDCB300MHr 3.85 (3H, s), 5.07 (2H, s), 5.14 (1H, s), 5.14 (1H, s), 6.25 (1H, s), 6.25 (1H, s), 6.27 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.30 - 7.46 (12H, m), 7.71 (1H, s),		FAB+ 455(M+1)(20), 307(5), 256(100).	C28H26N2O4

実験例	化合物	M .次(℃)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
76	AcNH O OBn OMe	アモルファス	CDCB,300MHz 2.15 (3H, s), 3.89 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 7.00 (1H, d, s) = 9.0 Hz), 7.01 (1H, d, s) = 9.0 Hz), 7.31 (7.49 (11H, m), 7.80 (1H, s), 8.44 (1H, s), 10.93 (1H, s),		FAB+ 497(M+1)(15), 406(5), 308(5).	C30H28N2O5
77	MeO NHAc OBn	アモルファス	CDCB_500MHz 2.16 (BH, s), 3.87 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.09 (2H, s), 7.00 (1H, s), 7.11 (1H, s), 7.12 (1H, d, J = 9.0Hz), 7.28 - 7.45 (13H, m), 8.34 (1H, s), 8.34 (1H, s),	*	FAB+ 497 (M+1)(60), 479 (8), 460 (15),	C30H28N2O5
78	NO ₂ O OBn	176.4 - 176.7	DMSO-46,300MUz 2,22 (6H, s), 2,55 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3,53 (3H, s), 4,6 (2H, t) = 5.7 Hz), 4,0 (2H, t) = 5.7 Hz), 7,00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7,23 (1H, s), 7,24 (1H, s), 7,25 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7,72 (1H, s), 1,10 (33 (1H, s),		PAB+ 466(M+1)(50), 464(35), 448(10), 326 (10).	C24H27N3O6

【表27】

突旋例	化合物	融点(℃)	1H NMR (3) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
79	NO ₂ O N H C ₂ H ₄ Ph	144.8 - 145.3	CDCB,306MHz 2.36 (6H, s), 2.81 (2H, t, l = 5.7 Hz), 2.92 (4H, s), 3.96 (3H, s), 4.95 (1H, s), 4.99 (1H, s), 7.16 (73 (17H m), 7.39 (1H, s), 7.30 (2H, d, J = 6.9 Hz), 7.60 (2H, d, J = 6.9 Hz),		FAB+ 463(M+1)(20), 308(5), 307(20), 289(10).	C26H29N3O5
80	NO ₂ O OBn	182.6 - 183.1	DMSO-46,300MHz 2.15 (3H, 8), 2.22 - 2.52 (8H, br), 2.77 (2H, 1, J = 5.7 Hz), 2.77 (2H, 1, J = 5.7 Hz), 3.08 (2H, 8), 5.08 (2H, 8), 7.00 (2H, 6, J = 8.7 Hz), 7.21 (1H, 8), 7.55 (2H, 4), J = 8.7 Hz), 7.55 (2H, 4), J = 8.7 Hz), 7.57 (1H, 8), J 0.33 (1H, 8)		FAB+ 521(M+I)(20), 502(10), 396(5), 380(5).	C28H32IN4O6
81	BnO OMe	198.0 - 201.7 (dec.)	CDCI),300MHz 3,66 (2H, brd, J = 5.7 Hz), 3,86 (H, s), 3,83 (H, s), 4,99 (1H, brdd, J=17.2, 1.7 Hz), 5,06 (2H, s), 5,11 (HH, brdd, J=10.2, 1.7 Hz), 6,11 (HH, brdd, J=10.2, 1.7 Hz), 6,11 (HH, brdd, J=10.2, 1.7 Hz), 6,11 (HH, d, J=8.6 Hz), 6,96 (2H, hd, J=9.0 Hz), 7,25 - 7.50 (14H, ni).		FAB+ 480(M+1)(25), 389(5), 308(10), 154(100).	C31H29NO4

実施例	化合物	融点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cent	MS	光素分析
82	BnO OMe	198.9 - 199.5	CDC3,306MHz 1.90 (3H.d.]=6.6Hz), 3.80 (3H. s), 5.06 (2H. s), 5.06 (2H. s), 5.17 (2H. dd, J = 7.6,15.7Hz), 6.62 (1H. dd, J = 16.2 Hz), 6.63 (1H. dd, J = 8.8,22.1Hz), 7.34 · 7.47 (14H, m).		FAB+ 480(M+1)(20), 307(20), 281(15), 198(5).	C31H29N04
83	BnO OMe	165.2 - 166.3	CDCB.300MHz 3.97 (FH, 8), 5.11 (2H, 8), 5.27 (H, 8), 5.27 (H, 8), 7.07 (2H, 4), = 9.0 Hz), 7.07 (2H, 4), = 9.0 Hz), 7.19 (H, 4, 1 = 7.2 Hz), 7.29 - 7.50 (12H, m), 8.18 (IH, d, J = 8.7 Hz),		FAB+ 464(M+1)(60), 372(20), 289(10), 154(100).	C30H25NO4
84	H ₂ N OMe	181.0 - 181.4	CDCB,300MHz 3.92 GH, a), 4.15 (2H, a), 5.07 (2H, a), 6.09 (H, d, 1= 8.1 Hz), 6.09 (H, d, 1= 8.0 Hz), 7.24 (H, dd, J= 1.9, 8.1 Hz), 7.24 (H, dd, J= 1.9, 8.1 Hz), 7.32 (7.46 (SH, m), 7.32 (2H, d, J= 9.0 Hz), 7.63 (1H, a).		FAB+ 349(M+1)(38), 307(30), 289(20).	C21H20N2O3

【表29】

実施例	化合物	脱点(C)	1H NMR (3) ppm	IR cm ⁻¹	мз	元素分析
85	Ph N OMe		*		-	
86	Bn N OMe	210.2 - 210.7	DMSO-46,300MHz 3.31 (3H, 3), 4.41 (2H, 4, 1 = 6.6 Hz), 5.07 (2H, 3), 5.07 (2H, 3), 1 = 5.8 Hz), 6.44 (1H, 4, 1 = 8.4 Hz), 7.21 - 7.46 (12H, m), 7.60 (2H, 4, 4, 1 = 8.7 Hz), 9.66 (1H, s).		FAB+ 439(M+1)(30), 391(5), 307(25).	C289426N2O3
87	Me ₂ N OMe	127.5 - 127.8	DMSO-46,300MHz 2,79 (6H, s), 3,87 (3H, s), 5,09 (2H, s), 6,90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7,00 (2H, s),		FAB+ 377(M+1)(55), 307(20), 289(15), 238(30).	C23H24N2O3

実施例	化合物	被点(C)	1H NMR (3) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
88	H _e N O _{Me}	154.5 - 154.9	CDCH_JOOMHE 2.91 (4H, s), 3.92 (3H, s), 4.17 (2H, s), 6.14 (3H, s), 7.44 (3H, s), 1 = 8.1 Hz), 7.44 (3H, d, I = 8.1 Hz), 7.53 (1H, d, I = 8.4 Hz), 7.69 (1H, s),		FAB+ 347(M+1)(50), 307(20), 255(10).	C22H22N2O2
89	BnO OMe	>150	DMSO-66.300MHz 3.84 (3H, s), 4.95 (2H, s), 5.17 (2H, s), 6.54 (2H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.13 (1H, 5) = 8.7 Hz), 7.15 (1H, 5), 9.69 (1H, s),		FAB+ 349(M+1)(35), 347(25), 271(10).	C21H20N2O3
90	BnO OMe	182.8 - 183.3	CDC3,300MHz 3.84 (2H, 6), 4.26 (2H, 4), 5.16 (2H, 5), 6.10 (1H, 1, 1 = 5.6 Hz), 6.50 (2H, 4, 1 = 8.7 Hz), 7.11 - 7.25 (15H, m), 9.70 (1H, 5).		FAB+ 439(M+1)(30), 361(3), 344(8), 252(20).	C28H26N2O3

【表31】

実施例	化合物	副点(七)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
91	Bro OMe NBrg	168.8 - 169.1	DMSO-66.300MHz 3.83 (3H, 5), 4.67 (4H, 4), 5.16 (2H, 3), 6.5 (2H, 3), 6.5 (2H, 4), 6.5 (2H, 4), 7.23 - 7.52 (19H, m), 9.76 (1H, 5).		FAB+ 529(M+1)(35), 451(10), 436(15), 359(8).	C35H32N2O3
92	BnO OMe	>280	DMSO-46,300MHz 3.87 (3H, s), 3.87 (3H, s), 5.19 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.73 (2H, d, J = 1.8 Hz), 7.73 (2H, d, J = 1.8 Hz), 7.74 (1H, s), 10.07 (1H, s), 10.24 (1H, s),		FAB+ 453(M+1)(40), 207(15), 338(25), 169(55).	C28H24N2O4
93	Bro OMe	205.9 - 206.6	DMSO-46,300MHz 3.81 (3H, 4), 5.06 (2H, 5), 5.17 (2H, 5), 5.17 (2H, 5), 7.14 (1H, 5), 7.15 (1H, 5), 7.25 (1H, 6), 7.25 (1H, 6), 7.80 (2H, 1, 1 = 9.0 Hz), 10.06 (1H, 5)		PAB+ 520(M+2)(45), 519(M+1)(35), 518(M)(50), 460 (20).	C28H24BrNO4

実施報	化合物	脱点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
94	BnO OMe	>230 (dcc.)	DMSO-96-30000ft; 3.98 (3H, s), 5.19 (2H, s), 5.27 (2H, s), 5.27 (2H, s), 7.30 (-7.55 (13H, m), 7.61 (1H, s), 8.59 (1H, s).		FAB+ 465(M+I) (100),387(5), 374(30).	C29H24N2O4
95	BrO OMe OME	124,4 - 124,6	CDCI3,0004Hz 3.89 GH, 9), 3.93 GH, 9), 5.07 GH, 9), 5.07 GH, 9), 5.24 GH, 10, 6.36 GH, 6.1 = 9.0 Hz), 7.27 - 7.46 (10H, m), 7.55 CH, 6.1 = 9.3 Hz), 7.83 GH, 9), 9.67 (1H, 8),		PAB+ 470(M+1)(55), 379(5), 307(5), 271(100).	C29H27NO5
96	O ₂ N OBn N OBn OMe	176.8 - 177.3	DMSO-65,300MHz 4.02 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 6.70 - 747 (10H, m), 7.64 (2H, d), 1 = 9.0 Hz), 7.64 (2H, d), 1 = 9.0 Hz), 8.00 (1H, d, J = 2.0 Hz), 10.27 (1H, s),		FAB+ 485(M+1)(20), 406(5), 322(5), 307(10).	C28H24N2O6

【表33】

実施何	化合物	融点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
97	MeO NO ₂ COOEt	184,8 - 185.5	CDCH3060MHz 1.39 (SH, 1, J = 7.1 Hz), 1.39 (SH, m), 3.95 (SH, 3), 3.95 (SH, 3), 3.97 (SH, 4), 3.97 (429(M+1)(40), 383(10), 360(10), 289(15), 196(40), 154(100), 136(65).	C22H24N2O7
98	MeO N COODE	146.7 - 147.2	CDCB.300MHz 1.42 GH, t,J = 7.1 Hz), 1.55 - 1.82 (SH, m), 1.90 - 2.13 (SH, m), 1.90 - 2.13 (SH, m), 2.97 (SH, o), 4.43 (ZH, q, J = 7.1 Hz), 5.09 - 5.20 (IH, m), 7.11 (IH, d, J = 8.5 Hz), 7.99 (IH, d, J = 8.5 Hz), 7.99 (IH, d, J = 8.5 Hz), 8.23 (ZH, d, J = 8.5 Hz),		PAB+ 423(M+1)(100), 354(10), 360(35), 289(10), 154(50), 136(30).	C24H26N2O5
99	Meo OMe	212.9 - 214.0	CDCI3,300MHz 3,962 (3H, s), 4,01 (3H, s), 4,02 (3H, s), 4,03 (3H, s), 4,03 (3H, s), 6,00 - 7,04 (3H, m), 7,29 -7,48 (6H, m), 7,29 -7,48 (6H, m), 7,71 (1H, d, J = 1,5 Hz), 7,73 (1H, d, J = 2,4 Hz), 7,87 (1H, d, J = 2,4 Hz), 7,87 (1H, d, J = 2,4 Hz), 7,87 (1H, d, J = 8,4, 1.8 Hz), 7,87 (1H, dd, J = 8,4, 1.8 Hz),		PAB+ 511(M+1)(80), 412(10), 312(100), 284(20).	C30H26N2O6

実施例	化合物	融点(℃)	IH NMR (♂) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
100	N OMe	227.2 - 228.6	CDC3.300MHz 4.12 (3H, s), 5.09 (2H, s)d, 1= 9.3 Hz), 7.30 - 7.47 (4H, m), 7.30 - 7.47 (4H, m), 7.76 (1H, d), 7.76 (1H, d), 7.78 (1H, b), 8.28 - 8.31 (2H, m).		FAB+ 451(M+1)(50), 371(5), 252(20), 154(100).	C28H22N2O4
101	No OMe	198.9 - 199.8	CDCB,300MHz 3.86 (BH, 3), 3.87 (3H, s), 4.05 (BH, 3), 4.23 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.26 (1H, s), 6.27 (2H, s), 6.29 (2H, s), 7.22 (7.46 (1H, s), 7.48 (1H, s), 7.48 (1H, s), 7.58 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.68 (1H, d, 1 = 1.4 Hz), 7.68 (1H, d, 1 = 1.4 Hz), 7.73 (1H, s),		FAB+ 525(M+1)(10), 460(5), 371(5), 289(15), 154(100).	C31H28N2O6
102	BnO OMe	187.8 - 188.1	DMSO -66,300MHz 3.88 (3H, s), 5.09 (2H, s), 5.35 (2H, s), 5.35 (2H, s), 7.24 - 7.65 (14H, m), 10.88 (1H, s),		FAB+ 484(M+1)(25), 286(25), 256(15).	C28H24N2O6

【表35】

突旋例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
103	BnO OMe	175.6- 175.8	DMSO-46.300MHz 3.71 (3H, s), 5.06 (2H, s), 5.19 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.19 (2H, s), 6.98 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 6.98 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.32 - 7.49 (1H, m), 7.56 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 9.74 (1H, s).		FAB+ 455(M+1)(30), 364(10), 289(10).	C28H26N2O4
104	Bno NHAc OBn	188.7 - 189.8	CDCD360MHz 2.18 (SH, 3), 3-91 (3H, s), 5.09 (2H, 3), 5.15 (2H, 3), 5.15 (2H, 3), 5.16 (2H, 3), 7.18 (1H, 3), 7.18 (1H, 3), 7.18 (1H, 4, 1 = 8,7 Hz), 7.18 (1H, 4, 1 = 8,7 Hz), 7.21 (1H, 4, 1 = 8,7 Hz), 7.31 (1H, 4, 1 = 8,7 Hz), 7.31 (1H, 4, 1 = 8,7 Hz), 7.32 (7.49 (1H, m), 7.33 (7.49 (1H, m), 7.33 (7.49 (1H, m), 7.33 (7.49 (1H, m), 7.34 (1H, s),		495(M-1)(50), 458(40), 305(40),	C30H28N2O5
105	BnO NHAc OBn	155.1 - 156.5	CDCI3.300MHz 2.11 (3H, s), 3.92 (3H; s), 5.15 (2H, s), 5.16 (2H, s), 6.26 (4H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 - 7.08 (3H, m), 7.27 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.31 - 7.47 (1H, m), 8.19 (1H, s), 8.42 (1H, d), J = 7.1, 2.4 Hz), 8.48 (1H, s),		FAB- 495(M-1)(90), 458(45), 305(45).	C30H28N2O5

実施例	化合物	耐点(C)	1H NMR (ð) ppm	IR cm²	MS	元素分析
106	BnO OMe OEt	168.0 - 168.5	CDCI3,306MHz 1.23 (3H, 1, J = 6.9 Hz), 3.91 - 3.98 (3H, m), 4.16 (2H, q, J = 14.4 Hz), 5.67 - 5.10 (2H, m), 6.78 (1H, d, J = 17.4 Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.95 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.07 - 7.85 (13H, m), 8.03 - 8.29 (1H, m).	Ξ	FAB+ 527(M+1)(10), 460(5), 400(5).	C31H30N2O6
107	MeO NO ₂	182.0 - 182.2	3.85 (3H, s), 3.97 (3H, s), 5.69 (2H, s), 7.65 (4H, s), 7.55 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.67 (1H, d, J = 8.7 Hz), 10.39 (1H, s).		FAB+ 409(M+1)(35), 308(10), 210(35).	C22H20N2O6
108	MeO NH ₂	194.0 - 194.6	CDCB_300MHz 3.84 (FH. s), 3.91 (GH, s), 5.08 (GH, s), 5.08 (GH, s), 6.32 (H, s), 6.33 (H, s), 6.34 (H, s), 7.37 (14, s), 7.57 (14, s),		PAB+ 379(M+1)(25), 307(20), 288(15).	C22H22N2O4

【表37】

実施例	化合物	被点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
109	Meo NH ₂ COOEI	135.8 - 136.3	CDC3,300MH; 1.40 (3H, 1, 1 = 7.3 Hz), 3.83 (3H, 5), 3.90 (3H, 5), 3.90 (3H, 5), 3.90 (3H, 5), 3.91 (3H, 5), 3.91 (3H, 5), 3.92 (3H, 6), 3.93 (3H, 5), 3.94 (3H, 6), 3.94 (3H, 6), 3.94 (3H, 6), 3.94 (3H, 6), 3.94 (2H, 6), 3.94 (FAB+ 345(M+1)(40), 344(M)(50), 299(5), 180(100), 154(35).	C18H20N2O5
110	MeO NH2 OMe		CDC3,300MHz 3.83 GH, 5), 3.90 GH, 5), 6.33 GH, 4, J = 9.0 Hz), 7.26 GH, 4, J = 8.2 Hz), 7.57 (HH, 4, J = 1.8 Hz), 7.72 (HH, 4, J = 8.2 Hz), 8.51 (HH, 4) J = 8.5 Hz), 8.51 (HH, 4) J = 8.5 Hz),		FAB+ 361(M+1)(20), 360(M)(30), 289(15), 180(70), 154(100), 136(80).	C18H20H2O6
111	Meo CMe CMe	214.5 - 215.4	CDCI3,300MHz 3.84 GH, 3), 3.91 (3H, s), 400 CH; 3), 5.08 (2H; s), 5.91 (2H; b), 6.35 (1H; d), 1 = 9.0 Hz), 6.35 (1H; d), 1 = 9.0 Hz), 7.29 (1H; d, 9.0 Hz), 7.29 (1H; d, 9.0 Hz), 7.31 : 7.46 (5H; m), 7.52 - 7.59 (3H; m), 7.53 (1H; b), 8.52 (1H; b), 8.54 (1H; d, J = 9.0 Hz).		PAB+ 528(M+1)(25), 527(M)(30), 460(10), 329(15), 289(20), 180(50), 154(100).	C30H29N3O6

実施例	化合物	級点(C)	1H NMR (#) ppm	IR cm²	MS	元素分析
112	Meo NO ₂ OMe	167.5- 169.0	CDCI3,300MHz 3.91 (3H, s), 3.96 (6H, s), 3.96 (6H, s), 3.98 (9H, s), 7.95 (H, d, J = 8.7 Hz), 7.55 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.55 (H, d, J = 1.5 Hz), 7.56 (H, d, J = 8.5, 2.0 Hz), 8.46 - 8.49 (2H, m).		FAB+ 391(M+1)(20), 359(10), 314(5).	C18H18N2O8
113	BnO MeO	164.0 - 164.5	CDCB,500MHz 2,28 (BH, s), 4,06 (3H, s), 5,12 (2H, s), 5,29 (2H, s), 7,08 - 2,17 (5H, m), 7,31 - 7,49 (10H, m), 7,56 (1H, 6, J = 8,9 Hz).		FAB+ 479(M+1)(35), 387(20), 220(10), 154(100).	C30H26N2O4
114	HO N OH	>250	DMSO-46,300MHz 2.13 GH, 5), 3.91 GH, 5), 5.88 GH, brd, J = 8.7 Hz), 7.01 (H, 6, J = 8.7 Hz), 7.16 (2H, brd, J = 8.7 Hz), 7.96 (H, 6, J = 8.7 Hz), 7.96 (H, 6, J = 8.7 Hz), 9.90 (H, 6, J = 8.7 Hz), 9.91 (H, 6, J = 8.7 Hz),		FAB+ 299(M+1)(20), 289(10), 220(5), 154(100).	C16H14N2O4

【表39】

実施例	化合物	脱点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
115	HO NO OH	>250	DMSO-ds.300MHz 2.12 (JH, 4), 3.91 (3H; 4), 1 = 7.6 Hz), 6.59 (H; 6), 1 = 7.6 Hz), 6.59 (H; 6), 7.23 (JH, 4d; 1 = 7.8, 1.5 Hz), 7.23 (JH, 4d; 1 = 7.8 Hz), 7.31 (JH, brt, J = 7.8 Hz), 7.98 (JH, br),		FAB+ 299(M+1)(100), 284(10), 185(30), 134(10).	C16H14N2O4
116	HO NO COME	222.3 - 222.6	DMSO-66,300MHz 2.13 (3H, 9), 3.85 (3H, 6), 3.90 (3H, 6), 3.90 (3H, 6), 7.07 (2H, 60, 1 = 9.0 Hz), 7.31 (2H, bnt, 1 = 8.9 Hz), 7.31 (2H, bnt, 1 = 8.9 Hz), 7.68 (1H, 6), 8.41 (1H, br).		FAB+ 313(M+1)(100), 298(10), 283(10), 185(10).	C17H16N2O4
117	HO NO OH	248.6 - 249.3 (dec.)	DMSO-46,300MHz 2.30 (SH, 8), 3.90 (SH, 8), 5.74 (IH, 1,1 = 2.1 Hz), 6.74 (IH, 1,1 = 7.7 Hz), 6.76 (IH, 6.1 = 8.7 Hz), 7.01 (IH, 4.1 = 8.7 Hz), 7.22 (IH, 4.1 = 8.7 Hz), 7.23 (IH, 4.1 = 8.7 Hz), 9.80 (IH, 9.1), 10.11 (IH, br),		FAB+ 299(M+1)(35), 289(15), 220(5), 154(100).	C16H14N2O4

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR em²	MS	元潔分析
118	MeO N OH	アモルファス	CDCI3.300MH ₂ 2.20 (3H, s), 3.96 (3H, s), 3.96 (3H, s), 6.99 - 7.04 (3H, m), 7.19 (HI, dd, J = 1.1, 5.7 Hz), 7.35 (HI, t, J = 5.9 Hz), 7.56 (1H, s).		PAB+ 299(M+1)(35), 290(60), 273(18).	CI6H14N2O4
119	MeO N OH	アモルファス	DMSO-46, X00MeHz 2.09 (3H, s), 3.86 (3H, s), 6.72 (1H, t, J = 1.5 Hz), 6.73 (-6.73 (-6.74 (-6		FAB+ 299(M+1)(30), 289(15), 220(5).	C16H14N2O4
120	MeO HO NO OH	>250	DMSO-46,300MHz 2.06 (3H, s), 3.85 (3H, s), 5.87 (2H, d, J = 8.7 Hz), 6.39 (1H, s), 7.12 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.71 (1H, s), 10.22 (1H, s),		FAB+ 299(M+1)(20), 271(18), 185(100),	CJ6H14N2O4

【表41】

実施例	化合物	脱点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻²	MS	元素分析
121	BnO MeO OBn	141.5 - 147.6 (dec.)	CDCD.300MHz 4.05 GH, s), 5.05 CH, m), 5.26 CH, s), 5.26 CH, s), 6.3 - 7.62 (H, m), 7.57 (H, m), 7.59 (H, m), 7.09 (H, d, J = 8.9 Hz), 7.93 (H, d, J = 8.9 Hz),		FAB+ 479(M+1)(25), 387(15), 307(20).	C30H26N2O4
122	BnO N OBn	136.5 - 137,4	CDC3;300MHz 2.26 (3H. s), 4.08 (3H. s), 5.10 (2H. s), 5.10 (2H. s), 7.07 -7.14 (3H. m), 7.07 -7.14 (3H. m), 7.97 (1H. s), 7.97 (1H. s), 7.97 (1H. s),		FAB+ 479(M+1)(65), 391(25), 307(20).	C30H26N2O4
123	MeO N OBn	アモル ファス	CDCB_360MHz 2.20 (3H. s), 3.97 (3H. s), 5.12 (2H. s), 5.12 (2H. s), 5.22 (2H. s), 7.10 -7.17 (5H. m), 7.22 -7.49 (10H, m), 7.60 (1H, s).		PAB+ 479(M+1)(35), 460(5), 387(10), 307(15).	C30H26N2O4

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (#) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
124	MeO N OBn	アモル ファス	CDCB,300MH; 2.17 (3H, 5), 3.98 (3H, 6,) = 6.0 Hz), 3.09 (2H, 6,) = 6.0 Hz), 3.29 (2H, 5,) = 3.0 Hz), 7.08 - 7.12 (2H, m), 7.33 - 7.49 (8H, m), 7.61 (1H, 5).		FAB+ 479(M+1)(20), 391(15), 307(18).	C30H26N2O4
125	MeO MeO	223.1 - 224,2	DMGO-66,300MHz 2.18 (3H, s), 3.91 (3H, s), 3.94 (3H, s), 5.18 (2H, s), 7.17 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.30 - 7.51 (8H, m), 7.86 (1H, d, J = 8.9 Hz).		PAB+ 403(M+i)(100), 387(10), 312(15).	C24H22N2O4
126	MeO OMe	168.5 - 169.4	CDCU360MHz 1,42 GH, 1,J = 7.1 Hz), 2,26 GH, 9, 4.01 GH, 6), 4.07 GH, 3), 4.43 CH, 9, 7.1 Hz), 7.12 (H, 4,J = 8.9 Hz), 7.35 GH, 4,J = 8.5 Hz), 8.23 (GH, 4,J = 8.5 Hz), 8.23 (GH, 4,J = 8.5 Hz), 8.23 (GH, 4,J = 8.5 Hz),		PAB+ 369(M+1)(50), 350(10), 289(15), 154(35), 136(75).	C20H20N2O5

【表43】

实施例	化合物	能点(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻⁾	MS	元素分析
127	MeO Me OMe	205.0- 206.0	CDCBJ300MHz 2.23 (H, s), 3.87 (H, s), 3.97 (H, d, J= 9.6 Hz), 7.30 (H, d, J= 7.5 Hz), 7.76 (H, d, J= 8.1, 1.5 Hz), 7.81 (H, d, J= 8.1, 1.5 Hz), 8.03 (H, d, J= 9.0 Hz),		FAB+ 385(M+1)(100), 369(15), 326(5).	C20H20N2O6
128	Meo OMe OMe	179- 189.5	CDCI3,000Hfz 2.19 (3H, s), 3.65 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.00 (3H, s), 7.13 (1H, d, 19 9.3 Hz), 7.13 (1H, d, 19 6.3 Hz), 7.15 (1H, d, 19 7.2 Hz), 7.26 7.75 (7H, m), 7.63 (2H, d, 19 8.4 Hz), 8.08 (1H, d, 19 9.0 Hz), 8.68 (1H, d, 19 9.0 Hz),		FAB+ 522(M+1)(100), 462(30), 373(10).	C32H29N3O6
129	BnO MeO OBn	155.0 - 155.3	CDCB.300MHz 4.09 GH, e), 5.13 (2H, e), 5.30 (2H, e), 5.30 (2H, e), 7.30 (1H, e), 7.30 (1H, e), 7.30 (1H, e), 7.30 (1H, e), 8.10 (1H, e), 8.10 (1H, e),		FAB+ 465(M+1)(60), 460(15), 373(5), 307(25).	C29H24N2C4

支統例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ^{-t}	MS	元繁分析
130	Mac Office Office		CDCB.300MH ₂ 3.87 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.01 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.41 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.75 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.75 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.10 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.10 (1H, d, J = 9.0 Hz).		FAB+ 371(M+1)(55), 341(30), 277(15), 185(100).	C19H18N2O6
131	Meo OMe OMe		CDCB_300MHz 3.83 GH, 3), 4.03 (3H, s), 4.09 (3H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.00 (3H, s), 8.00 (3H, s), 8.01 (3H, s), 8.02 (3H, s), 8.03 (3H, s), 8.03 (3H, s), 8.03 (3H, s), 8.04 (3H, s), 8.05 (3H, s),		FAB+ 538(M+1)(40), 460(10), 339(10), 289(15), 154(100).	C31H27N3O6
132	BnO OMe N O	>230	CDCI3,200MHz 3.98 GH, s), 5.10 (2H, s), 5.24 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.89 GH, d, 18 8.9 Hz), 7.20 (2H, d, 18 8.9 Hz), 7.20 (2H, d, 18 8.9 Hz), 7.35 -7.45 (1GH, m), 7.84 (1H, d, 1 = 9.1 Hz), 8.35 (1H, s).		PAB+ 481(M+1)(20), 391(10), 307(15).	C29H24N2O5

【表45】

突絡例	化合物	融点(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
133	MeO NO OBn	>250	DMS0-66.300MHz 3.78 (GH, s), 3.92 (GH, s), 5.16 (GH, s), 7.80 (GH, d), 1 = 9.0 Hz), 7.20 (GH, d, 1 = 8.9 Hz), 7.20 (GH, d, 1 = 8.9 Hz), 7.37 - 7.50 (GH, m), 7.69 (HH, d, 1 = 9.0 Hz), 10.99 (HH, d, 1 = 9.0 Hz),	*	FAB+ 405(M+1)(20), 389(5), 253(10).	C23H20N2O5
134	O ₂ N OBn	>250	CDCI3,300MHz 3,95 GH, s), 5,11 GH, s), 5,24 (2H, s), 7,10 - 7,21 (4H, m), 7,34 - 7,46 (10H, m), 8,42 (1H, s), 8,39 (1H, s).		FAB+ 526(M+1)(18), 479(3), 307(20), 289(10).	C29H23N3O7
135	BnO OMe H	>250	DMSO-46,300MHz 3,83 (3H, s), 5,16 (2H, s), 5,12 (2H, s), 7,07 (2H, d, 1= 8.7 Hz), 7,20 (2H, d, 1= 8.7 Hz), 7,20 (2H, d, 1= 8.7 Hz), 7,24 - 7,25 (10H, m), 11,29 (1H, s),		FAB+ 526(M+1)(40), 510(18), 496(10), 437(10).	C29H23N3O7

実施例	化合物	税点(℃)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
136	MeO OMe H	239.7 - 240.7	CDCB.300Mels. 1.40 (3H, t, J = 7.1 Hz), 3.94 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.00 (3H, s), 4.01 (3H, s), 4.02 (3H, s), 4.03 (4H, s), 4.04 (2H, s), 4.04 (2H, s), 4.05 (4H, s), 4.05 (4H, s), 4.05 (4H, s), 8.19 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.44 (1H, br).		FAB+ 371(M+1)(65), 370(M)(20), 289(15), 154(100), 136(65).	C19H18N2O6
137	MeO COOEt	183.8 - 184.6	CDCB_300MHz 1.40 (3H, 1, J = 8.5 Hz), 1.61 - 1.92 (3H, m), 3.98 (3H, s), 4.40 (2H, g, J = 7.1 Hz), 5.09 - 5.14 (1H, m), 5.09 - 5.14 (1H, m), 6.85 (1H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.85 (1H, d, 1 = 9.0 Hz), 8.19 (1H, t), 8.19 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.19 (2H, d, J = 8.6 Hz).		PAB+ 425(M+1)(55), 356(20), 289(15), 154(100), 136(60).	C23H24N2O6
138	Meo Come Come	229,5- 230.0	CDC13,809Mir 3.86 (3H, s), 3.94 (3H, s), 3.94 (3H, s), 3.98 (3H, s), 3.99 (3H, s), 3.99 (3H, s), 3.99 (3H, s), 3.99 (3H, s), 3.99 (3H, s), 3.90 (3		FAB+ 387(M+1)(58), 355(15), 307(15).	C19H18N2O7

【表47】

类核例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
139	Meo OMe NO OMe	280.0- 281.0	DMSO-46-300MHz 3.80 GH, s), 3.83 GH, s), 3.95 GH, s), 5.11 (241, s), 5.11 (241, s), 1.10.21 (H, s), 1.10.7 (H, s), 1.10.7 (H, s),		FAB+ 554(M+1)(25), 462(5), 355(80).	C31H27N3O7
140	BnO OMe H	195.5 - 196.3	CDC3,500MHz 3.94 (3H, s), 4.26 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.22 (1H, s), 7.20 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.00 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.37 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.09 (1H, s),		PAB+ 495(M+1)(15), 403(5), 307(15).	C30H26N2OS
141	Bno OMe OBn	189.1 - 189.4	CDCH300MHz 3.95 (SH, s), 430 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.22 (2H, s), 6.52 (2H, d), J = 9.0 Hz), 6.52 (2H, d), J = 9.0 Hz), 7.11 (IH, t, J = 5.2 Hz), 7.30 · 7.46 (1JH, m), 7.30 · 7.46 (1JH, m), 7.57 (IH, d, J = 9.0 Hz), 8.09 (IH, s).	*	495(M+1)(35), 402(5), 307(30).	C30H25N2O5

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ³	M\$	元素分析
142	OBN OBN ON OBN OBN OBN OBN OBN OBN OBN O	187.0 - 187.5	DMSO-66300MHz 3.88 (3H, s), 4.15 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.07 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.25 - 7.46 (10H, m), 9.70 (1H, s).		389(M+1)(25), 307(18), 289(15),	C23H20N2Q4
143	Ph N OBa	210.0 - 210.3	DMSO-36,300MHz 4.88 (2H, 5), 5.07 (2H, 4), 5.21 (2H, 6), 5.21 (2H, 6), 7.14 (1H, 6, 1 = 9.0 Hz), 7.14 (1H, 6, 1 = 4.1c), 7.15 (1H, 6, 1 = 1.8 Hz), 7.58 (1H, 6, 1 = 1.8 Hz), 7.58 (1H, 6, 1 = 9.3 Hz), 9.98 (1H, 3),	3421, 1698, 1640, 1615.	FAB+ 465(M+1)(42), 391(10), 238(28), 169(32), 154(100).	C29H24N2O4 理論值 C; 74.99% H; 5.21% N; 6.03% 分析值 C; 74.95% H; 5.25% N: 6.03%
144	F CONTRACTOR ORAN	202.5-	DMSO-46-300MHz 4.90 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.23 (2H, s), 5.23 (2H, s), 6.99 (2H, d, 13 – 9.0 Hz), 7.32 - 7.46 (4H, m), 7.32 - 7.46 (4H, m), 7.35 - 7.65 (4H, m).		FAB+ 483(M+1)(65), 460(5), 284(18).	C29H23FN2O4

【表49】

実施例	化合物	被点(C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
145	own of the comm	214.1 - 214.7	DMSO-45,300MHz 4,92 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.36 (2H, s), 6.98 (2H, d, 1 = 9.3 Hz), 7.11 (H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.23 (2H, m), 8.21 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 10.01 (H, b),		FAB+ 510(M+1)(25), 460(10), 391(5), 311(10), 238(15), 169(20), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
146	NO ₂ NO ₂ NO ₂	151.7 - 152.5	CDCB 300MHz 4.81 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.29 (2H, s), 5.29 (2H, s), 6.37 (2H, s), 6.37 (2H, s), 7.29 - 7.62 (12H, m), 8.12 - 8.19 (2H, m).		PAB+ 510(M+1)(35), 460(10), 371(10), 289(10), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
147	NC CONTROL OBIN	224.5-	DMSO-66,300MHz 4.97 (2H. a). 5.15 (2H. s). 5.37 (2H. s). 7.05 (2H. d, 1 = 9.0 Hz). 7.16 (1H. d, J = 8.7 Hz). 7.36 - 7.71 (1H. gr.), 7.89 (2H. d, J = 8.4 Hz). 10.07 (1H. s).		PAB+ 490(M+1)(3), 412(3), 371(3).	C30H23N3O4

実施例	化合物	砂点(C)	iH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元紫分析
148	NC. CONT. O	187.5- 188.0	DMSO 46,300MHz 4.92 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.97 (2H, s), 6.97 (2H, s), 6.97 (3H, s), 7.32 - 7.46 (11H, m), 7.32 - 7.46 (11H, m), 7.35 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.82 (1H, s), 10.00 (1H, s).		FAB+ 490(M+1)(13), 307(5), 291(18).	C90H23N3Q4
149	Meo Color	165 - 167	DMSO-66,300MHz 3.71 (3H, s), 4.86 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.15 (2H, s), 5.15 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.26 (2H, s), 1.18 (2H, s), 1		FAB+ 495(M+1)(40), 453(10), 369(10), 296(10), 185(45).	C30H26N2OS
150	OMe OMe	160 - 161	DASO 46,300MHz 3.21 GH, s), 4.88 (2H, s), 3.22 GH, s), 4.88 (2H, s), 6.80 - 6.87 (3H, m), 6.80 - 6.87 (3H, m), 7.80 (3H, d), 7.81 (3H, d), 7.82 (1H, t, I = 7.9 Hz), 7.25 (1H, t, I = 7.9 Hz), 7.26 (1H, d, I = 8.4, 1.9 Hz), 7.26 (1H, d, I = 1.9 Hz), 7.26 (1H, d, I = 1.9 Hz), 7.26 (2H, d, I = 9, 1.12), 7.29 (1H, d, I = 1.9 Hz), 7.29 (1H, d, I = 1.9 Hz), 9.99 (1H, by),		FAB+ 495(M+1)(50), 296(20), 185(10), 176(15).	C30H26N2O5

【表51】

実施例	化合物	融点(℃)	H NMR (8) ppm	IR cm ¹	MS	元素分析
151	OMe N OBn	143 - 145	DMSO-46.300MHz 3.89 (3H, s), 4.88 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.09 (2H, s), 5.09 (2H, s), 5.09 (2H, s), 6.09 (1H, s), 7.00 (1H, s), 9.00 (1H, s), 9.00 (1H, s),		FAB+ 495(M+1)(50), 296(35), 185(20), 169(65), 121(100).	C30H26N2O5
152	F N OBA	185.0- 186.0	DMSO-46-300MHz 4-77 (2H, s), 5-305 (2H, s), 5-25 (2H, s), 6-55 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7-64 - 7-51 (14H, m), 7-65 (1H, s).		FAB+ 483(M+1)(40), 460(8), 307(20).	C29H23FN2O4
153	CN COBO	167.5	DMSO-46,300MHz 4.90 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.37 (2H, s), 6.59 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.08 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.28 (H, d, J = 8.7 Hz), 7.28 (H, d, J = 8.7 Hz), 7.28 (H, d, J = 8.7 Hz), 10.05 (1H, d, J = 8.7 Hz), 10.10 (1H, d)		FAB+ 490(M+1)(35), 460(8), 371(15).	C30H23N3O4

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
154	FC O CORN	179.0- 179.5	DMSO-d6-300MHz 4.87 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.98 (2H, s), 6.98 (2H, s), 7.31 - 7.45 (7H, m), 7.31 - 7.45 (7H, m), 9.99 (1H, s).		483(M+1)(20), 461(8), 277(10).	C29H23FN2O4
155	Bn. N O	191.0 - 191.8	CDC3,300MHs 1.00 - 1.40 (SH, m), 1.68 - 1.90 (SH, m), 3.74 (SH, 4, J = 6.3 Hz), 4.78 (SH, 3, 5.20 (SH, 3), 4.78 (SH, 3, 5.20 (SH, 3), 4.78 (SH, 4, J = 8.4 Hz), 4.78 (SH, 4, J = 8.4 Hz), 4.78 (SH, 4, J = 8.4 Hz), 4.72 - 7.37 (SH, m), 4.72 - 7.37 (SH, m), 4.74 (SH, thd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.49 (IH, d, J = 8.9 Hz), 7.49 (IH, d, J = 8.9 Hz), 7.57 (IH, th),		FAB+ 471(M+1)(25), 374(5), 263(10), 289(10), 266(35), 154(80), 136(100).	C29H30N2O4
156		173.0	CDCB3000MHz 1.01 GH, s), 1.03 GH, s), 1.03 GH, s), 1.05 GH, s), 1.05 GH, s), 1.07 GH, s, l = 6,3 Hz), 4.78 GH, s), 5.20 GH, s), 6.88 GH, d, J = 9,3 Hz), 6.81 GH, s), 7.23 - 7.50 (9H, m), 7.15 (1H, s),		FAB+ 431(M+1)(100), 374(10), 282(5).	C26H26N2O4

【表53】

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm 1	MS	元素分析
157	Ph Co	176.8 - 177.2	DMSO-ds.100MHz 2.90 (4H, s), 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.97 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.40 (1H, dd, J = 8.8, 8.4 Hz), 7.40 (1H, dd, J = 8.8, 8.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.62 (1H, s),	3444, 1698, 1646, 1614	FAB+ 463(M+1)(18), 371(10), 266(25), 154(100).	C30H26N2O3
158	OEt NO OEt	197.9 - 198.8	CDCB.300Mits 1.41 (3H, 1, J = 1.4 Hz), 4.02 (2H, g, J = 1.4 Hz), 4.78 (2H, s), 5.32 (2H, s), 5.32 (2H, s), 5.33 (2H, s), 6.35 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.35 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.40 (1H, dd, J = 8.4, 2.0 Hz), 7.47 (2H, bd, J = 9.0 Hz), 7.50 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.50 (1H, d, J = 9.0 Hz),		403(M+1)(35), 266(20), 176(10), 154(100), 136(80).	C24H22N2O4
159		209.0- 210.0	DMSO-46,300MHz 3.03 - 3.06 (4H, m), 3.70 - 3.74 (4H, m), 4.87 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.90 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.36 (5H, m), 9.93 (1H, s), 9.93 (1H, s),		FAB+ 444(M+1)(45), 369(5), 353(10).	C26H25N3O4

i	突施例	化合物	融点(T)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
	160	PHO NO DE LA COLOR	160.5- 162.0	CDCB,300MHz 1.03 GH, 1, 1 = 7.4 Hz), 3.90 (2H, 1, 1 = 6.6 Hz), 6.87 (2H, 4, 1 = 9.0), 6.94 (1H, 4) = 8.4 Hz), 7.23 - 7.50 (9H, m), 7.70 (1H, s).		FAB+ 417(M+1)(85), 387(8), 325(5).	C25H2AN2O4
	161	Ph N Ph	128.7 - 127.5	CDC3300MHz 1.51 (2H, dq,J = 3.6,11.5 Hz), 1.52 - 2.04 (2H, m), 1.52 - 2.05 (2H, m), 1.62 (2H, dt, J = 2.3,11.5 Hz), 1.62 (2H, dt, J = 2.3,11.5 Hz), 1.77 - 2.88 (2H, m), 3.87 (4.3) (1H, m), 4.78 (2H, d, 5.18 (2H, s), 5.83 (1H, d, J = 7.8 Hz), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 - 7.36 (11H, m), 7.38 (1H, d, J = 2.1 Hz).	3432, 2944, 2798, 1697, 1627.	FAB+ 456(M+1)(83), 266(34), 172(55), 154(100).	C28H29N3O3
	162	Ph N OPh	122.4 - 122.8	CDCB.300MHz 4.79 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.93 - 7.13 (5H, m), 7.22 - 7.38 (8H, m), 7.41 (1H, dd, J = 1,8,8,4 Hz), 7.45 (1H, dd, J = 1,8 Hz), 7.54 (2H, d, J = 8,4 Hz), 7.67 (1H, s).	3381, 3064, 1669, 1614, 1589.	PAB+ 451(M+1)(39), 289(10), 154(100),	C28H22N2O4

【表55】

実施的	化合物	融点(℃)	IH NMR (δ) ppm	IR cm²	MS	元素分析
163		アモルファス	CDCI3,306MHz 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.69 (1H, s), 6.89 - 7.08 (6H, m), 7.20 - 7.51 (11H, m), 7.65 (1H, s),		FAB+ 450(M+1)(100), 371(5), 359(10).	C28H23N3O3
164	Ph N O	276.5 - 276.9	DMSO-66,300MHz 4.83 CRL s), 5.16 (2H, s), 6.37 (HI, d, J = 18.5 Hz), 7.11 (H, J, J = 8.4 Hz), 7.11 (H, J, J = 8.4 Hz), 7.47 (H, d, J = 15.5 Hz), 7.50 (H, dd, J = 2.1, 8.1 Hz), 7.59 (RH, dd, J = 2.7 Hz), 7.59 (RH, dd, J = 8.7 Hz), 7.40 (RH, s), 10.21 (H, s), 10.21 (H, s),		FAB+ 429(M+1)(15), 266(50), 185(100).	C25H20N2O5
165	Ph OH	>270	DMSO-66.300MHz 4.89 (2H, 6). 5.22 (2H, 6). 7.17 (1H, 6, 1 = 8.7 Hz). 7.17 (1H, 6, 1 = 18.8 4 Hz). 7.57 (1H, 6, 1 = 18.8 4 Hz). 7.51 (1H, 6, 1 = 18.8 4 Hz). 7.51 (1H, 6, 1 = 9.3 Hz). 7.56 (2H, 6, 1 = 9.3 Hz). 7.51 (2H, 6, 1 = 8.7 Hz). 10.37 (1H, 8).		PAB+ 431(M+1)(10), 391(9), 289(10).	C23H18N2O5

美術例	化合物	融点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
166	PHO NO PHO PHO PHO PHO NO PHO PHO PHO PHO PHO PHO PHO PHO PHO PH	196.7 - 197.0	DMSO-46,300Mtb2 2.77 (2H, 1, J = 7.5 Hz), 3.25 - 3.40 (2H, m), 4.88 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), 7.22 - 7.64 (6H, m), 10.03 (1H, s), 12.08 (1H, s).		FAB+ 431(M+1)(10), 391(9), 289(10).	C25H22N2O5
167		204.0- 205.5	DMSO-46.300MHz 4.75 (2H, 4), 5.18 (2H, 6), 6.93 - 6.97 (2H, m), 7-21 - 7.35 (6H, m), 7-24 (H, dd, J = 2, H, 8), 7-24 (H, dd, J = 2, H, 8), 8.03 (2H, d, J = 8, H, 9), 8.03 (2H, d, J = 9, 3 H, 8), 8.11 (HH, 6), 8.59 (HH, 8), 8.59 (HH, 8)		PAB+ 516(M+1)(20), 460(15), 421(5).	C26H2INSOSS
168		151.5- 152.0	DMSO-45,300MHz 3.72 (2H, s), 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.56 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.23 - 7.36 (7H, s), 7.24 (1H, dd, = 21, 7.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 20, Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (1H, s)	- 3:	FAB+ 398(M+1)(25), 307(15), 265(25).	C24H19N3O3

【表57】

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (ð) ppon	IR cm ⁻¹	мѕ	元素分析
169		162.5- 163.0	DMSO 46,300MHz 3.96 (2H, s), 4.77 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.96 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.15 7.25 (11 Hz), 7.15 7.45 (11 Hz), 7.48 4.55 (3H, m), 7.66 (1H, s),		FAB+ 449(M+1)(25), 307(10), 265(30).	C29H24N2O3
170		216.5- 217	DMSO-46.J00MHz 4.90 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.19 (1H, d, l = 8.5 Hz), 7.26 - 7.34 (5H, m), 7.57 (1H, dd, l = 1.9, 8.4 Hz), 7.62 (1H, d, l = 2.0 Hz), 7.63 (1H, d, l = 8.8 Hz), 7.95 (2H, d, l = 8.8 Hz), 10.48 (1H, s)		384(M+1)(70), 307(15), 266(20).	C23H17N3O3
171			CDCB_300MHz 4-77 (2H, s), 5.19 (2H, s), 5.20 (2H, s), 6.20 - 5.28 (3H, m), 6.20 - 5.28 (3H, m), 7.39 (2H, dd, J = 2.1, 8.4 Hz), 7.40 - 7.51 (3H, m), 7.66 (1H, s), 7.71 (1H, dt, J = 1.7, 7.7 Hz), 8.58 - 8.60 (1H, m).		PAB+ 466(M+1)(50), 375(5), 307(10).	C28H23N3O4

实施例	化合物	始点(C)	IH NMR (ð) ppen	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
172		195.5- 197.0	CDG1,500MHz 4.77 (2H, a), 5.07 (2H, a), 5.25 (2H, a), 1 = 9.3 Hz), 6.95 (2H, a), 1 = 9.3 Hz), 6.97 (2H, a), 7.23 - 7.36 (6H, m), 7.40 (1H, dd, J = 1.9, 8.6 Hz), 7.50 (2H, d.) = 8.7 Hz), 7.51 (1H, d.) = 2.1 Hz), 7.52 (7H, d.) = 4.5 Hz), 8.58 (1H, d.) = 4.5 Hz), 8.67 (1H, d.) = 1.8 Hz),		FAB+ 466(M+1)(45), 374(5), 307(15).	C28H23N3O4
173		233.8- 234.5	DMSO 46300MHz 4.38 GH, 3), 4.88 (2H, 3), 5.21 (2H, 3), 5.31 (2Hs), 7.157 (2H, 6), 5.31 (2Hs), 7.157 (2H, 6), 5.31 (2Hs), 7.157 (2H, 6), 7.35 (2H, 6), 7.35 (2H, 6), 7.35 (2H, 6), 1.87 (2Hs), 7.38 (2H, 6), 1.87 (2Hs), 8.51 (1H, dd, 1 = 8.7 Hs), 8.51 (1H, dd, 1 = 8.7 Hs), 8.52 (1H, d, 1 = 8.1 Hs), 8.53 (1H, d, 1 = 8.1 Hs), 9.14 (1H, 3), 1.044 (1H, 8),		FAB+ 480(M+1)(20), 391(15), 307(10).	C29H26N3O41
174		172.0- 173.5	DMSO-85,300MHz 4.35 GH, 9), 4.89 CH, 8), 4.35 GH, 9), 4.89 CH, 8), 7.17 GH, d, 1 = 8.9 Hz), 7.19 7.17 GH, d, 1 = 8.9 Hz), 7.19 7.55 H, d, 2 = 1, 18, 2 Hz), 7.60 (H, d, 1 = 1, 18, 2 Hz), 7.60 (H, d, 1 = 1, 18, 2 Hz), 7.60 (H, d, 1 = 1, 18, 2 Hz), 8.09 (H, t, 1 = 6.9 Hz), 8.09 (H, t, 1 = 6.9 Hz), 8.01 (H, t, 1 = 7.9 Hz), 8.61 (H, t, 1 = 7.9 Hz), 9.81 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.61 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.61 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.62 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.63 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.64 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.65 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.67 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.68 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.69 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.69 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.61 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.61 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.62 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.63 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.64 (H, d, 1 = 8.0 Hz), 8.65 (H, d, 1 = 8.0 Hz),		FAB+ 480(M+1)(20), 391(15), 307(15).	C29H2QN3O41

【表59】

突旋例	化合物	融点(℃)	IH NMR (&) ppm	IR cm ⁻¹	мѕ	元集分析
175	Ph N O	>250	DMSO-66,300MHz 4.88 (2H, 4), 5.22 (2H, 4), 1 = 8.9 Hz), 6.71 (2H, 4, 1 = 8.5 Hz), 7.23 (38, 14, 1 = 8.5 Hz), 7.48 (2H, 4, 1 = 8.9 Hz), 7.54 (1H, 4, 1 = 8.9 Hz), 7.58 (1H, 4, 1 = 8.9 Hz), 9.20 (1H, 5), 9.88 (1H, 6),		FAB+ 375(M+1)(100), 369(100).	CZ2H18N2O4
176	Pho No Ph	174.5 - 176.2	CDCB.300MHz 4.78 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.20 (2H, s), 5.27 (2H, s), 6.25 (37 (6H, m), 6.25 (37 (6H, m), 7.40 (1H, dd, J = 84, 2.0 Hz), 7.45 (1H, dd, J = 7.4, 1.2 Hz), 7.63 (1H, tt, J = 7.4, 1.2 Hz), 7.96 (1H, bd, J = 8.02 (2H, m),		FAB+ 493(M+1)(15), 391(10), 371(15), 266(45), 154(100).	C30H24N2Q5
177		772	CDCD,399MHz 2.55 - 2.69 (dH, m), 2.80 (2H, t, J = 5.7 Hz), 3.71 - 3.76 (dH, m), 4.11 (2H, t) = 5.7 Hz), 4.90 (2H, t) = 5.7 Hz), 4.90 (2H, d), 5.2 Hz), 6.96 (H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 - 7.37 (5H, m), 7.41 (H, dd, J = 8.4 Hz), 7.45 - 7.51 (3H, m), 7.75 (1H, b),		PAB+ 488(M+1)(20), 460(10), 289(10), 266(5), 154(100).	C28H29N3O5

【表60】

実施例	化合物	設点(℃)	1H NMR (3) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
178	Ph N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	171.5- 172.0	CDCB,300MH: 1.21 - 1.52 (2H, m), 2.10 (4H, d, J = 8.1Hz), 3.31 - 3.38 (1H, m), 3.35 - 3.38 (1H, m), 4.55 (2H, m), 4.75 (2H, d), 5.18 (2H, d), 5.18 (2H, d), 5.78 (2H, d, J = 7.8 Hz), 6.90 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 - 7.37 (12H, m).		FAB+ 471(M+1)(30), 439(20), 379(15).	C29H30N2O4
179	Meo Cob	151.6 - 152.5	CDCB_306MHz 1.51 - 1.70 (2H, m), 1.79 - 1.90 (6H, m), 3.80 (3H, s), 4.67 - 4.75 (H, m), 4.73 (2H, s), 2.74 - 6.35 (3H, t), 4.67 (3H, s), 2.74 - 6.35 (3H, t), 2.74 (3H, s), 2.75 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.02 (1H, d, 1 = 8.4 Hz), 7.46 - 7.52 (3H, m), 7.46 (1H, b),		FAB+ 579(M+1)(10), 511(15), 380(10), 312(20), 205(35), 154(50), 137(100).	C35H34N2O6
180	NO ₂	208,2 - 209.6	CDCH,JOOMH2 3.88 GH, 3), 4.80 (2H, 3), 5.28 (2H, 3), 5.28 (2H, 3), 6.85 (1H, 4), J= 8.4 Hz), 7.50 - 7.51 (2H, m), 7.50 - 7.51 (2H, m), 7.50 (1H, d, J = 3.4, 1.7 Hz), 7.50 (1H, d, J = 1.7 Hz), 8.10 - 8.17 (2H, m),		PAB+ 342(M)(10), 311(15), 289(10), 212(10), 154(100), 136(80).	C17H14N2O6

【表61】

实施例	化合物	施点(℃)	IH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
181	OMe CCOOMe	199.8 - 201.5	CDCB_3000MHz 3.89 GH, s), 4.03 GH, s), 4.81 GH, s), 4.81 GH, s), 4.81 GH, s), 7.90 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.00 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.65 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.69 (H, d, J = 8.5 Hz), 7.69 (H, d, J = 8.5 Hz), 8.20 - 8.25 (H, m),		PAB+ 373(M+1)(30), 372(M)(60), 355(20), 341(65), 289(60), 241(10).	C18H16N2O7
182	MeCoc NO ₂	188.0 - 189.1	DMSO-66.300MHz 3.81 GH, s), 3.81 GH, s), 4.91 GH, s), 4.91 GH, s), 5.31 GH, s), 7.30 GH, d, l = 8.5 Hz), 7.50 GH, d, l = 8.4 Hz), 7.50 GH, d, l = 8.4 Hz), 7.72 GH, dd, J = 8.0, L, S Hz), 7.72 (H, dd, J = 8.0, L, S Hz), 8.02 (H, d, J = 1.4 Hz),		PAB+ 400(M)(15), 369(20), 367(20), 289(15), 154(100), 136(80).	C19H16N2O8
183	OM6 CONH ₂	249,6 - 250.8	DMSO-d6,300MHz 4.01 (3H, s), 4.87 (2H, s), 5.14 (2H, s), 5.14 (2H, s), 7.01 (1H, ds, 1 = 8.4 Hg.), 7.50 (1H, brd, J = 9.0 Hg.), 7.50 (1H, brd, J = 8.4 Hg.), 7.50 (1H, brd, J = 9.4 Hg.), 7.80 (1H, d, J = 2.4 Hg.), 7.90 (1H, dr), 8.21 (1H, dd, J = 9.0, 2.4 Hg.),		FAB+ 358(M+1)(15), 341(20), 238(20), 169(20), 154(100), 136(90).	CITHISN3O6

実施例	化合物	(T)為無	1H NMR (&) ppm	IR cm³	МS	党素分析
184	CONH ₂	228.2 - 229.5	DMSO-65,300MHz 4.88 (2H, 4), 5.34 (2H, 5,1 = 8.4 Hz), 7.14 (2H, 6, 1 = 8.4 Hz), 7.22 (1H, 5) (2H, m), 7.60 - 7.75 (2H, m), 7.60 - 7.75 (2H, m), 8.12 (1H, brd, J = 7.4 Hz), 8.21 (1H, brd, J = 7.4 Hz),		PAB+ 328(M+I)(25), 311(20), 277(15), 241(10), 185(100), 177(50).	C16H13N3O5
185	NO ₂	188.6 - 189.9	DMSO-46,300MHz 2.74 (3H, d, J = 4,5 Hz), 4.88 (2H; s), 5.33 (2H; s), 5.33 (2H; s), 7.43 (1H, d, J = 8,1,18 Hz), 7.48 (1H, d, J = 1,7 Hz), 7.63 (1H, t, J = 7,9 Hz), 7.73 (1H, bd, J = 7,7 Hz), 8.21 (1H, bd, J = 8,1 Hz), 8.21 (1H, s), 8.21 (1H, s),		PAB+ 342(M+1)(40), 311(35), 253(15), 191(10), 176(20), 169(100).	C17H15N3O3
186	Me Me	ファス	CDCB.300MHz 2.99 (3H, br), 3.06 (3H, br), 4.78 (2H, 3), 2.58 (2H, 3), 2.58 (2H, 3), 7.02 (1H, 4d, J = 8.7 Hz), 7.02 (1H, 4d, J = 8.1 Hz), 7.12 (1H, 4d, J = 1.8 Hz), 7.33 (1H, i, J = 7.8 Hz), 7.35 (1H, i, J = 7.8 Hz), 8.11 - 8.18 (2H, m),		FAB+ 355(M+1)(20), 289(15), 165(5), 154(100), 134(80).	C18H17N3O3

【表63】

実施例	化合物	融点(C)	1H NMR (å) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
187	NO ₂	>179	CDCD_300MHz 4.93 (2H, s), 5.34 (2H, s), 7.19 (1H, d, s) = 8.4 Hz), 7.35 (1H, br), = 1.8 Hz), 7.52 (1H, dr) = 8.4 1.8 Hz), 7.52 (1H, dr) = 8.4 1.8 Hz), 7.63 (1H, s) = 7.5 Hz), 8.13 (1H, brd, s) = 8.1 Hz), 8.22 (1H, br),		PAB: 342(M-1)(10), 327(80), 283(35), 192(80), 153(100).	C16H13N3O6
188	NO ₂	137.4 - 137.8	CDCB.300MHz 2.74 (3H, d, 1 = 6.6 Hz), 4.91 (2H, s), 5.33 (2H, s), 5.33 (2H, s), 7.54 (1H, d, 1 = 1.8 Hz), 7.51 (1H, dd, J = 8.4, 1.8 Hz), 7.52 (1H, t, J = 8.0 Hz), 7.72 (1H, td, J = 8.0 Hz), 8.17 (1H, bd, J = 9.0 Hz), 8.17 (1H, dd, J = 9.6 Hz), 8.17 (1H, dd, J = 9.6 Hz), 8.17 (1H, d, J = 6.6 Hz), 8.21 (1H, bd, J = 8.21 Hz),		FAB+ 358(M+1)(10), 328(10), 238(20), 169(40), 154(100), 134(95).	C17H15N3O6
189	OM6 NO2	772	CDCD3000MHz 3.34 (3H, s), 3.56 (3H, s), 4.79 (2H, s), 4.79 (2H, s), 5.27 (4H, s), 7.35 (1H, dd, J = 8.4 Hz), 7.35 (1H, dd, J = 8.4, 1.9 Hz), 7.36 (1H, dd, J = 8.4 Hz), 7.37 (1H, dd, J = 7.4 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 7.4 Hz), 8.11 - 8.18 (2H, m),		FAB+ 372(M+1)(30), 311(20), 220(10), 154(100).	C18H17N3O6

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
190	Br N N OBn	アモルファス	CDCD,300MHz 4.62 (2H, s), 5.08 (2H, s), 5.62 (2H, s), 5.62 (2H, s), 5.62 (2H, s), 7.70 (1H, d, J = 0.0 Hz), 7.70 (1H, d, J = 1.8 Hz).	3359, 3031, 1700, 1605.	FAB+ 545(M+1)(13), 543(M+1)(13), 289(10), 154(100).	
191	Ph N H	アモル ファス	CDCU3,300Mifz 3.76 (3H, 8), 4.56 (2H, 8), 5.49 (2H, 9), 5.40 (2H, 3), 5.40 (2H, 3), 6.92 (2H, 4, J = 8.7 Hz), 7.01 - 7.52 (14H, m), 7.80 (1H, 8).		FAB+ 495(M+1)(40), 296(100).	C30H26N2O5
192	HN OBn	281.6	DMSO-46,300MHz 4.64 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.84 - 7.47 (2H, m), 7.34 - 5.60 (2H, m), 7.34 - 5.60 (2H, m), 7.36 - 5.60 (2H, s), 10.95 (1H, s), 10.95 (1H, s),	3343, 3188, 1715, 1647,		C22H18N2O4 理論値 C; 70.58% H: 4.85% N: 7.48% 分析値 C; 70.53% H: 4.77% N: 9.11%

【表65】

实施例	化合物	融点(℃)	lH NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
193	NO ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	208.3 - 209.7	CDCB.300MHz 4.81 (2H, 5), 5.06 (2H, 5), 5.07 (2H, 5), 5.70 (2H, 5), 5.70 (2H, 5), 6.70 (2H, 5), 7.14 (1H, brd, J = 7.7 Hz), 7.28 -7.59 (11H, m), 7.65 (1H, br), 8.20 (1H, dd, J = 8.1, 1.4 Hz).		FAB+ 510(M+1)(40), 460(10), 311(15), 289(10), 154(100), 136(80).	C29H23N3O6
194	CN CO TO THE CORN	175 - 177	DMSO-46.300MHz 4.39 (2H, s), 5.26 (2H, s), 5.26 (2H, s), 5.26 (2H, s), 6.36 (2H, s), 7.29 (-7.46 (6H, m), 7.29 (-7.46 (6H, m), 7.57 (1H, dd, J = 8.4 Hz), 7.59 (-7.71 (4H, m), 8.48 (1H, dd, J = 4.8, 1.5 Hz), 8.59 (1H, d, J = 1.5 Hz),		FAB+ 466(M+1)(30), 375(10), 277(10), 267(100), 185(45).	C28H23N3O4
195	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	196 - 198	DMSO-45,300M4z 2.88 (2H, 1, J = 7.6 Hz), 4.17 (2H, 1, J = 7.6 Hz), 4.86 (2H, 5), 5.09 (2H, 3), 7.00 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.10 (2H, d, J = 9.1 Hz), 7.22 (H, d, J = 1.9 Hz), 7.24 (1H, d, J = 1.9 Hz), 0.04 (1H, b),		FAB+ 479(M+1)(35), 389(10), 280(80), 185(100), 169(85).	C30H26N2O4

【表66】

実織例	化合物	撤点(℃)	IH NMR (∂) ppm	IR cm ⁻³	MS	元素分析
196	Charles and the contract of th	189.0- 190.0	DMSO-ds-300MHz 4.86 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.27 (2H, s), 5.27 (2H, s), 5.27 (2H, s), 7.28 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.29 (7 H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (7 H, d), 7.26 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.77 (1H, d, J = 1.2, 7.7Hz), 8.51 (1H, d, J = 4.5 Hz),		PAB+ 466(M+1)(55), 307(15), 267(25).	C28H23N3O4
197	No. To Ba	198.5- 200.0	DMSO-66300MHz 4-91 (2H. s), 5-07 (2H. s), 5-26 (2H. s), 5-26 (2H. s), 6-26 (2H. s), 7-28 - 7-45 (7H. m), 7-28 - 7-45 (7H. m), 7-28 - 7-45 (7H. m), 7-27 - 7-45 (7H. m), 7-28 - 7-45 (7H. m), 7-28 - 7-45 (7H. m), 1-28 - 1-48 - 1-		466(M+1)(55), 385(5), 307(15).	C28H23N3O4
198	Meo No 2 OBn	104 - 105	DMSO-d6,J00Mib: 3.84 (5H, s), 3.86 (3H, s), 4.86 (2H, s), 4.86 (2H, s), 3.07 (2H, s), 7.00 (2H, bet, J = 8.9 Hz), 7.03 (2H, bet, J = 8.6 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 - 7.43 (5H, m), 7.53 - 7.67 (4H, m), 1.00 (1H, s),		FAB- 568(M-1)(10), 459(25), 305(50), 199(40), 153(100).	C31H27N3O8

【表67】

·						
尖迹例	化合物	融点(℃)	1H NMR (3) ppm	IR cm²	MS	元素分析
199	HO. O. O	193.9 - 194.3	DMSO-66-300MHz 3-60 (2H, q, J = 5.9 Hz), 4-70 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4-70 (2H, t), 4-70 (2H, s), 6-80 (H, t), 6-90 (2H, d, J = 9.3 Hz), 6-90 (2H, d, J = 9.3 Hz), 7.59 (1H, d, J = 1.8 Hz), 7.61 * 7.69 (3H, m), 10.03 (1H, s),	3432, 3323, 2890, 1690, 1645, 1614, 1585,	FAB+ 419(M+1)(30), 220(100).	C24H22N2O5
200	-N	110.3 - 110.7	CDC3300MfE 1.52 - 1.79 (4H, m), 2.27 (6H, s), 3.99 (2H, t, l = 6.9 Hz), 3.99 (2H, t, l = 7.4 Hz), 3.99 (2H, t), l = 7.4 Hz), 5.08 (2H, d), 6.98 (2H, d), l = 8.7 Hz), 7.12 (1H, d, l = 8.7 Hz), 7.12 (1H, d, l = 8.7 Hz), 7.67 (1H, s),	3383, 2940, 1662, 1614.	FAB+ 474(h(+1)(23), 289(10), 154(100).	C28H3IN3O4
201	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	144.2 - 144.5	DASSO 45,300MHz 1.63 - 1,77 (2H, m), 2.16 (6H, br), 2.24 - 2.37 (2H, m), 3.27 - 4.0 (2H, m), 4.08 (2H, m), 4.08 (2H, m), 4.08 (2H, d), 4.09 (2H, d), 4.00 (1H, d), 4.00 (1H, d), 4.00 (1H, d), 4.00 (1H, d), 6.00 (1		403(M+1)(37), 369(16), 185(100).	C27H29N3O4

尖絡例	化合物	秘点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm²	MS	元素分析
202	EIO N H	171.5 - 172.1	DMSO-ds.380MHz 1.21 GH, t, J = 7.1 Hz), 3.29 (2H, g, J = 7.0 Hz), 4.15 GH, q, J = 7.0 Hz), 4.75 GH, q, J = 7.0 Hz), 4.75 GH, d, J = 9.0 Hz), 7.21 (Ht, d, J = 8.1 Hz), 7.22 7.43 (SH, m), 10.04 (H, s),	1	FAB+ 461(M+1)(17), 391(19), 238(24).	C26H24N2O6
203	HO OBA	249.6 - 250.0	DMSO-46.300MHz 4.67 (2H, 5), 4.77 (2H, 5), 5.08 (2H, 5), 6.99 (2H, 4), 6.99 (2H, 4), 7.227 (H, 4, 4 = 8, 4 Hz), 7.237 (H, 4, 5 = 8, 4 Hz), 7.237 (H, 6, 1 = 8, 4 Hz), 10.03 (1H, 5), 13.12 (1H, br).		FAB+ 433(M+1)(12), 391(8), 289(10).	C24H20N2O6
204		126.0- 127.0	DMSO-ds;300MHz 4.64 (2H, t), 4.79 (2H, s), 4.88 (2H, s), 4.88 (2H, s), 6.98 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.29 - 7.65 (1 H, m), 7.29 - 7.65 (1 H, m), 8.44 (2H, s), 10.00 (1H, s).		PAB+ 501(M+1)(25), 460(5), 391(5).	C28H22CIN3G4

【表69】

実施例	化合物	融点(C)	IH NMR (#) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
205	Ph OBn	170.0- 171.5	CDCI3,800MH: 1.25 - 1,29(2H, m),1.50 - 1.54 (2H, m), 2.12 - 2.15 (4H, m), 2.50 (2H, m), 2.17 - (2H, m), 2.50 (2H, m), 2.50 (2H, m), 3.90 - 4.06 (1H, m), 4.16 (2H, m), 4.59 (2H, s), 5.81 (1H, d, J = 7.7 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.21 - 7.34 (11H, m), 7.36 (1H, d, J = 1.8Hz),		FAB+ 485(M+1)(30), 393(20), 377(20).	C30H32N2O4
206	O N C OBh	234.5 - 236.5	DMSO-46,302Mftz 4.74 (2H, 5), 5.09 (2H, 5), 5.09 (2H, 5), 7.00 (2H, 6), 7.00 (2H, 6), 7.00 (2H, 6), 7.01 (2H, 6), 7.10 (7-47 (9H, m), 7.51 (H, 4), 7.51 (H, 4), 7.51 (H, 4), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19, 19), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19), 7.57 (2H, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19, 19		FAB+ 462(M+1)(15), 371(5), 263(10), 238(15), 169(100), 154(40), 136(50).	C29H23N3O3
207	Mao OMe	185 - 186	DMSO-46,300MHz 3.77 (6H, s), 4.77 (2H, s), 4.97 (2H, s), 5.09 (2H, s), 6.84 (2H, brs), 7.00 (2H, brt), 7.23 (H, d, J = 8.6 Hz), 7.33 (H, d, J = 19 Hz), 7.33 (H, d, J = 19 Hz), 7.34 (H, d, J = 1, Hz), 7.35 (H, d, J = 1, Hz), 7.37 (H, d, J = 1, Hz), 7.38 (H, d, J = 1, Hz), 7.39 (H, d, J = 1, Hz), 7.30 (H, d, J = 1, Hz)		FAB+ 522(M+1)(55), 430(10), 391(10), 238(20), 169(35), 154(100).	C31H27N3O5

実施例	化合物	融点(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁴	MS	元素分析
208		201 - 202	DMSO-46-3006Hz 3.77 (6H, 9), 4.77 (2H, 8), 4.97 (2H, 9), 5.18 (2H, 8), 6.86 (2H, br.), 6.86 (2H, br.), 7.23 (HH, 6H, 9), 7.24 (HH, 6H, 1 = 8.6 Hz), 7.44 (2H, br.), 1 = 9.0 Hz), 7.65 (2H, br.), 7.65 (2H, br.), 7.65 (2H, br.), 7.65 (2H, br.), 8.58 (2H, br.), 8.59 (2H, br.		FAB+ 523(M+I)(25), 428(10), 371(10), 238(25), 169(55), 154(100).	C30H26N4O5
209	OBn OBn	243.5 - 244.4	DMSO-66,300MHz 5.09 (2H, s), 5.10 (2H, s), 7.00 (2H, t), 7.00 (1H, t), 7.00 (1H, t), 7.00 (1H, t), 7.00 (1H, b), 1.00 (1H, b),		FAB+ 451(M+1)(15), 361(10), 263(10), 277(10), 185(100), 177(80), 169(60).	C28H2ZN2O4
210	N OMe	246.7 - 248.3	DMSO 48,300MHz 3.68 (3H, s), 3.72 (3H, s), 3.67 (3H, s), 4.60 (2H, s), 5.10 (2H, s), 6.78 (1H, s), 6.78 (1H, s), 7.02 (2H, d, d, l,			C31H29N3O6

【表71】

実施例	化合物	融点(T)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
211	HH OME	>250	CDCI, 3004Hz 3.85 (3H, s), 4.74 (2H, br), 3.00 (2H, d, l, j = 7.8 Hz), 3.00 (2H, d, l, j = 7.8 Hz), 6.32 (1H, br), 6.52 - 7.02 (3H, m), 6.52 - 7.02 (3H, m), 7.21 (1H, br), J = 8.4 Hz), 7.22 (1H, br), 7.32 - 7.47 (7H, m), 8.06 (1H, br),		FAB+ 480(M+1)(30), 388(10), 281(60), 176(35), 154(100).	C29H25N3O4
212	Ph NO2 O N	>215	DMSO-48,300MHz 5.05 (2H, s), 5.06 (2H, s), 5.29 (2H, s), 6.29 (2H, s), 6.20 (2H, s), 7.30 (2H, s), 7.31 (2H, s), 7.32 (2H, s), 7.35 (2H, s), 10.38 (1H, s),	3308, 3144, 2932, 1692, 1671.	FAB+ 510(M+1)(18), 311(13), 199(20), 169(100).	C29H23N3O6 理験値 C; 68.36% H; 4.55% 分が値 C; 67.76% H; 4.48% N; 8.13%
213	HN O OBn	>190 (dec.)	DMSO-46.300Mitz 3.34 (2H.brs), 5.07 (2H. s), 6.42 (H.s), 6.42 (H.s), 6.43 (H.d. 1 = 8.1 Hz), 6.54 (H.d. 1 = 8.7 Hz), 7.31 - 7.43 (7H. m), 7.62 (2H. d. 1 = 9.3 Hz), 9.65 (H.s)		FAB+ 360(M)(55), 344(5), 266(5).	C22H20N2O3

実施例	化合物	融点(C)	IH NMR (å) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
214	BnN O N H	131.0- 131.4	CDCI3.309MHz 3.48 (2H, IJ = 4.5 Hz), 4.29 (2H, 5, 1 = 4.5 Hz), 4.55 (2H, 4), 5.56 (2H, 4), 5.66 (2H, 4) = 9.0 Hz), 6.96 (2H, d, 1 = 8.9 Hz), 7.26 - 7.55 (14H, m).		FAB+ 451(M+1)(40), 449(40), 307(25), 289(15).	C29H26N2O3
215	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	241.0- 241.5	DMSO-46,390MHz 5.10 (2H, s), 5.10 (2H, s), 5.23 (2H, s), 7.35 (2H, d, l) = 9.1 Hz), 7.35 (2H, d, l) = 9.1 Hz), 7.71 (2H, d, l) = 9.1 Hz), 8.25 (1H, dd, l) = 1.5, 8.3 Hz), 8.26 (1H, dd, l) = 1.5, 8.3 Hz), 10.41 (1H, s),		FAB+ 462(M+1)(30), 406(5), 371(5).	C29H23N3O3
216	N N N N OBn	241.0- 242.5	DMSO-45,3000Bis 5.11 (2H, s), 5.34 (2H, s), 7.04 (2H, d), J = 9,1Hz), 7.30 - 7.48 (7H, m), 7.30 - 7.48 (7H, m), 8.31 (1H, s), 1.51 (1H, s), 8.32 (1H, d, 1 = 1, 18, 2), 8.32 (1H, d, 1 = 1, 18, 3), 8.32 (1H, d, 1 = 1, 5, 18, 3), 8.33 (1H, d, 1 = 1, 5, 18, 3), 8.34 (1H, m), 8.35 (1H, d, 1 = 1, 5, 18, 3), 8.35 (1H, d, 1 = 1, 5, 18, 3), 8.35 (1H, d, 1 = 1, 5, 18, 3), 8.35 (1H, d), 8	*	FAB+ 463(M+1)(23), 391(4), 371(10).	C28H22N4O3

【表73】

突绕的	化合物	独点(℃)	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
217	Meo Con No OBn	249.8 - 250.0	DMSO-46,300MHz 3.71 (3H, 5), 3.10 (2H, 5), 3.14 (2H, 6), 6.91 (2H, 6, 1 = 8.7 Hz), 7.20 (1H, 4, 1 = 8.7 Hz), 7.20 (1H, 4, 1 = 8.7 Hz), 7.20 (1H, 4, 1 = 8.7 Hz), 8.03 (1H, 4d, 1 = 1.5, 8.4 Hz), 8.25 (2H, 4d, 1 = 3.6, 5.1 Hz), 8.65 (1H, 4), 10.40 (1H, s),		FAB+ 492(M+1)(10), 453(5), 369(10), 361(8), 277 (10).	C30H25N3O4
218	OMe OH H	222.7 - 222.9	DMSO-64-300MHz 3-73 (3H, s), 5-10 (2H, s), 5-10 (2H, s), 6-14 (3H, m), 7-02 (2H, d, 1= 9.0 Hz), 7-04 (-7, 40H, m), 7-04 (-7, 40H, m), 7-04 (-1, 1= 9.0 Hz), 8-04 (1H, d, 1= 1-3, 6Hz), 8-27 (1H, d, 1= 3, 6Hz), 8-27 (1H, d, 1= 2, 7 Hz), 8-64 (1H, s), 10-41 (H, s)		FAB+ 492(M+1)(30), 461(5), 369(15), 293(8).	C30H25N3O4
219	OMe OMe	221.6 - 222.3	DMSO-66,300M1z 3.77 (3H, s), 5.04 (2H, s), 3.78 (3H, s), 5.04 (2H, s), 6.88 (1H, s), 6.87 (2H, s), 8.46 (1H, s), 10.35 (1H, s),	- 1	PAB+ 492(M+1)(20), 402(5), 372(8).	C30H25N3O4

実施例	化合物	随点(C)	IH NMR (&) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
220	Mac Come Come	224.9 - 225.1	DMSO-65300MHz 3.71 (3H, s), 3.74 (3H, s), 5.10 (2H, s), 5.13 (2H, s), 5.15 (2H, s), 6.90 (2H, s), 6.90 (2H, s), 7.90 (1H, s), 7.90 (1H, s), 7.30 - 7.46 (5H, m), 7.30 - 7.46 (5H, m), 7.90 (1H, s), 8.03 (1H, dd, J = 1.8, 8.1 Hz), 8.27 (1H, s), 8.28 (1H, s)	7	FAB+ 522(M+1)(15), 437(5), 337(2), 323(5).	C31H27N3Q5
221	O OBn	221.8 - 222.3	DMSO-64-300MHz 5.10 (2H, 4), 5.10 (2H, 5), 5.26 (2H, 5), 7.01 - 7.06 (3H, m), 7.03 - 7.06 (3H, m), 7.66 (1H, d, 1 = 9.5 Hz), 7.72 (2H, d, 1 = 9.5 Hz), 8.06 (1H, dd, 1 = 18.5 Hz), 8.25 (1H, d, 1 = 18.4 Hz), 8.20 (1H, d, 1 = 18.4 Hz), 8.30 (1H, d, 1 = 15.5 Hz), 8.57 (1H, s), 10.45 (1H, s).		PAB+ 541(M+1)(30), 540(28), 460(10), 413(25).	C29H2ZB/N3O3
222	Olan H	270.3 - 270.6	DMSO-46,300MHz 5.10 (2H, s), 5.39 (2H, s), 7.02 (2H, d, J. = 9.0 Hz), 7.20 (2H, dt, J. = 9.0 Hz), 7.20 (2H, dt, J. = 1.52 (TH, m), 7.20 (2H, dt, J. = 3.3 Hz), 7.30 (2H, dt, J. = 3.3 Hz), 7.38 - 7.93 (4H, m), 8.27 (1H, d, J = 1.5, 8.1 Hz), 8.27 (1H, d, J = 7.2 Hz), 8.23 (1H, s), 8.24 (1H, s), 8.24 (1H, s), 8.25 (1H, s), 10.42 (1H, s),		FAB+ 512(M+1)(10), 453(5), 361(3), 277(8).	C33H25N3O3

【表75】

突縮例	化合物	秘点(℃)	IH NMR (∂) ppm.	IR cm 1	. MS	元素分析
223	B. O. H. N.	>260	DMSO-46-300MHz 5.11 (2H, s), 5.20 (2H, s), J = 9.0 Hz), 7.63 (2H, s), J = 9.0 Hz), 7.64 (2H, s), J = 9.0 Hz), 7.75 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.71 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.05 (1H, dd, J = 8.3 Hz), 8.26 (1H, d, J = 9.5 Hz), 8.67 (1H, d),		PAB+ 542(M+2)(15), 540(M)(15), 460(10), 391(15), 238(25), 169(45),	C29H22BeN3O
224	O OBn	>260	DMSO-46.303MHz 5.11 (2H, a), 5.55 (2H, s), 7.04 (2H, d, 1 = 9.1 Hz), 7.29 (1H, d, 1 = 9.1 Hz), 7.29 (1H, d, 1 = 7.8 Hz), 7.59 (1H, st. 1 = 7.8 Hz), 7.64 (-7.76 (2H, m), 8.16 (1H, dd, 1 = 8.1, 1.2 Hz), 8.16 (1H, dd, 1 = 8.1, 1.2 Hz), 8.31 (1H, d, 1 = 1.2 Hz), 8.31 (1H, d, 1 = 1.2 Hz), 8.31 (1H, d, 1 = 1.0 Hz), 8.32 (1H, d, 1 = 1.0 Hz), 8.33 (1H, d, 1 = 1.0 Hz), 8.34 (1H, d, 1 = 1.0 Hz), 8.35 (1H, d, 1 = 1.		FAB+ 507(M+1)(60), 460(15), 415(10), 238(20), 169(35), 154(100).	C29H22N4O5
225	ON CONTRACTOR	249.0 - 250.1 (dec.)	DMSO-64,300MHr 5.10 (2H, 9), 5.35 (2H, 8), 7.00 (2H, 4), J = 8.9 Hz), 7.29 -7.48 (5H, m), 1 = 7.9 Hz), 7.48 (5H, d), 1 = 7.9 Hz), 7.87 (H, d), 2 = 7.9 Hz), 7.87 (H, d), 4 = 7.9 Hz), 7.87 (H, d), 5 = 7.6 Hz), 8.05 (H, m), 4 = 8.0 Hz), 8.17 (H, hzd, J = 8.0 Hz), 8.17 (H, hzd, J = 8.0 Hz), 8.23 (3H, m), 8.75 (H, s), 1 = 8.0 Hz), 1		PAB+ 507(M+1)(80), 415(25), 238(25), 169(55), 154(100).	C29H22N4O5

実施例	化合物	(2)流網	1H NMR (ð) ppm	IR cm ⁻¹	MS	光素分析
226	ON N N	243.5 - 244.3 (dec.)	DMSO-68,300MHz 5.11 (2H, s), 5.36 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.09 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.09 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.72 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.06 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8.18 - 8.32 (4H, m), 8.19 (3H, d), 10.43 (1H, s),		FAB+ 507(M+1)(80), 460(15), 415(10), 289(15), 169(10), 154(100).	C29H22N4O5
227	OBn NNNNN	227.0- 229.0	DMSO-66,300MHz 5.10 (2H, s), 5.25 (2H, s), 7.02 (2H, d, l= 9.3 Hz), 7.32 (2H, d, l= 9.3 Hz), 7.32 (2H, d, l= 1.4 Hz), 7.32 (2H, d, l= 1.7 Hz), 8.04 (1H, dd, J= 1.7, 8.3 Hz), 8.25 (1H, d, l= 2.1 Hz), 8.26 (1H, d, l= 1.4 Hz), 8.36 (1H, d, l= 1.1 Hz), 8.36 (1H, d, l= 1.1 Hz), 8.37 (1H, d, l= 2.1 Hz), 8.38 (1H, d, l= 2.1 Hz), 8.39 (1H, d, l= 2.1 Hz), 8.30 (1H, d, l= 2.1 Hz		FAB+ 463(M+1)(40), 391(4), 307(25).	C28H22N4O3
228	NC COLLAN	>260	DMSO-46,300MHz 5.10 (2H, s), 5.26 (2H, s), J = 9.0Hz), 7.02 (2H, d, J = 9.0Hz), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.70 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.23 - 8.28 (2H, m), 8.24 - 8.28 (2H, m), 10.42 (1H, s),		PAB+ 487(M+1)(18), 461(15), 369(5).	C30H22N4O3

【表77】

実施例	化合物	#Adi(℃)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
229	B. CONN. N	237.5- 239.0	DMSO-66,300MHz 5.10 (2H, s), 5.21 (2H, s), 5.21 (2H, s), = 8.7Hz), 7.02 2H, si, J = 8.7Hz), 7.03 (2H, s), 7.03 (2H, s), 7.71 (2H, d, J = 9.3 Hz), 8.05 (2H, d, l = 8.4 Hz), 8.24 - 8.31 (2H, m), 8.26 (1H, s), 10.43 (1H, s).		FAB+ 541(M+1)(15), 429(8), 307(8).	C29H22BeN3O3
230	OBn OBn	218.5- 220.0	DMSO-46,300MHz 5.10 (2H, s), 5.41 (2H, s), 7.05 (2H, d, l = 8.7Hz), 7.30 (2H, d, l = 8.7Hz), 7.30 (2H, d, l = 8.7Hz), 7.30 (2H, d, l = 8.7 Hz), 7.60 (2H, d, l = 8.7 Hz), 7.80 (1H, dd, l = 8.7 Hz), 8.23 (1H, d, l = 8.4 Hz), 8.23 (1H, d, l = 8.4 Hz), 8.24 (1H, d, l = 8.4 Hz), 8.25 (1H, d, l = 1.5 Hz), 8.65 (1H, s), 10.43 (1H, s).		FAB+ 487(M+1)(20), 307(15), 288(18).	C30H22N4O3
231	CHAIN COM	266.5- 267.5	DMSO-45,300MHz 5,10 (2H, s), 5,74 (2H, s), 7,03(2H, d, 1 = 9,1Hz), 7,21 (1H, d, 1 = 6,9Hz), 7,32 - 7,48 (1H, d, 1 = 6,9Hz), 7,32 - 7,48 (1H, d, 1 = 7,5Hz), 7,90 (1H, d, 1 = 7,8Hz), 7,90 (1H, d, 1 = 7,8Hz), 8,07 (1H, d, 1 = 8,1Hz), 8,23 - 8,33 (2H, m), 8,36 (3H, d), 10,44 (1H, s)		FAB+ 512(M+1)(15), 391(5), 307(15).	C33H25N3O3

実施例	化合物	融点(C)	IH NMR (8) ppm	IR cm ^{-t}	MS	元素分析
232	NG CONN N COEM	237.3 - 239.7	DMSO-64-300MHz 5.11 (2H, s), 5.31 (2H, s), 7.03 (2H, d, 1 = 9.1 Hz), 7.25 (2H, d, 1 = 9.1 Hz), 7.26 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.27 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 7.27 (2H, d, 1 = 9.0 Hz), 8.25 (H, d, 1 = 8.2 Hz), 8.25 (H, d, 1 = 8.3 Hz), 8.26 (H, d, 1 = 1.5 Hz), 8.67 (H, d), 1 = 1.5 Hz), 10.42 (H, s),		FAB+ 487(M+1)(40), 460(10), 391(15), 238(20), 169(25), 154(100).	C30H22N4O3
233	ONN N		CDC3,306MHs 1,23 - 1,59 (4H, m), 2,12 - 2,19 (4H, m), 3,50 - 3,43 (1H, m), 5,50 (2H, s), 6,04 (1H, d, J = 7,5 Hz), 7,27 - 7,40 (10H, m) 7,87 (1H, dd, J = 1,8, 8,4 Hz), 7,98 (1H, d, J = 1,5 Hz), 8,13 (1H, s), 8,36 (1H, d, J = 8,1 Hz),		FAB+ 468(M+1)(18), 360(8), 307(10).	C29H29N3O3
234	Ph N N	245.5- 246.5	CDCB,300MHs. 1.27 - 1.31(2H, m), 1.51-1.56 2H, m), 2.12 - 2.19 (4H, m), 3.12 - 3.46 (1H, o), 3.23 - 3.46 (1H, o), 3.35 - 4.69 (1H, m), 4.22 (2H, t, J = 7.1 Hz), 4.57 (2H, s), 6.03(1H, d)=7.8Hz), 7.12-7.35(10H, m), 7.62(1H, s), 7.37 (1H, dd, J = 8.3, 1.5, 1Hz), 7.35 (1H, dd, J = 8.3, 1.5, 1Hz), 8.37 (1H, d, J = 8.3, 1Hz),		FAB+ 482(M+1)(60), 390(8), 374(25).	C30H31N3O3

【表79】

実施	化合物	湖(克(°C)	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻¹	MS	元素分析
235	arriva	243.5- 246.5 (dec.)	DMSO-65.000MHz 5.27 (3H, 3), 5.10 (2H, 3), 5.40 (2H, 3), 5.40 (2H, 3), 7.22 (-7.26 (10H, m), 7.72 (2H, 4), 1 = 9.3 Hz), 7.24 (2H, 4), 1 = 9.3 Hz), 8.24 (1H, 4), 1 = 1.2 Hz), 8.24 (1H, 4), 1 = 8.4 Hz), 10.43 (1H, 3),		FAB+ 476(M+1)(30), 391(10), 307(15).	C30H25N3O3

【表80】

実施例 番 号	ΙC ₅₀ (μM)	実施例 番 号	I C ₅₀ (μM)
1	0.85	102	2.0
2	1.2	113	0.50
7	2.9	124	1.9
11	2.4	131	2.0
12	1.3	132	0.62
14	0.78	143	0.25
17	1.9	144	1.1
25	2.4	150	1.9
36	2.3	152	2.9
42	3.0	170	2.0
50	3.1	180	3.1
52	1.6	192	3.8
60	3.3	195	0.97
61	2.8	200	1.1
72	0.67	205	2.1
78	2.0	207	1.8
80	1.4	210	1.1
84	1.3	215	0.92
97	2.5	228	1.2
99	2.1		

【表81】

実施例番号	抑制率 (%)		
天旭川田寸	10mg/kg·po	100mg/kg·po	
2	18	23	
72	37	48	
143	18	33	

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	FI		
A 6 1 K	31/44	ABE	A 6 1 K	31/44 A	ВЕ
	31/47			31/47	
	31/495			31/495	
	31/535			31/535	
	31/55			31/55	
C07C:	235/54		C07C	235/54	
	237/40			237/40	
	237/42			237/42	
	255/57			255/57	
	309/72			309/72	
C07D:	213/80		C07D	213/80	

217/24 217/24 243/14 243/14 263/56 263/56 263/58 263/58 265/36 265/36 295/08 295/08 Α Z 295/10 295/10 Α Z 295/12 295/12 Α Z 413/12 213 413/12 213 239 239 112T 498/04 498/04